项目编号：SHZB2024-1057

**山东大学第二医院超声设备一批（4）**

**采购项目**

**招标文件**



项 目 名 称：山东大学第二医院超声设备一批（4）采购项目

采 购 人：山东大学第二医院

采购代理机构：盛和招标代理有限公司

日 期 ：2024年11月12日

**目录**

诚信廉政承诺书 4

第一部分 招标公告 5

第二部分 投标人须知 9

一、适用范围 18

二、定义 18

三、投标人具备的条件 18

四、招标文件的澄清或修改 18

五、投标文件的编写 19

六、投标有效期 25

七、投标费用 25

八、无效投标 26

九、质疑的提出与答复 26

十、解释权 28

十一、其他未尽问题参考依据 29

第三部分 开标、评审、中标 30

一、开标 30

二、评审委员会 30

三、评审原则 30

四、评审办法 31

五、废标 36

六、中标通知书 37

第四部分 授予合同 38

一、签订合同 38

二、合同格式 38

第五部分 项目说明及要求 42

一、项目名称 42

二、项目说明 42

三、商务条件 42

四、项目内容及技术要求 42

第六部分 附件 68

附件一：投标函 68

附件二：法定代表人授权委托书 69

附件三：在经营活动中没有重大违法记录的书面声明 70

附件四：投标人无控股、管理关系的书面声明 71

附件五：报 价 一 览 表 72

附件六：报价明细表 73

附件七：产品性能描述一览表及配备清单 74

附件八：与所投产品配套耗材、试剂的价格表（如果有） 76

附件九：质保期内/外备品备件、易损件、专用工具报价表 77

附件十：技术偏离表 78

附件十一:商务偏离表 79

附件十二：服务承诺及其它优惠条件 80

附件十三： 投标人同类项目实施情况一览表 81

附件十四：证明文件格式 82

附件十五：封面格式： 91

# 诚信廉政承诺书

为充分体现公开、公平、公正、诚信原则，共同维护招投标市场秩序，本单位在参与招投标过程中特作以下承诺：

1．严格遵守国家及山东大学第二医院招标采购管理规定，保证在招投标活动中无任何违规、违纪、违法行为。

2．不以各种名目向采购人、工作人员及其相关人员请客、送礼、赠送有价证券、提供回扣和行贿等。

3.在与山东大学第二医院业务往来过程中无山东大学第二医院职工及其直系亲属参与或做出其他影响正常市场竞争秩序的行为。

4．不以不正当手段向采购人谋取资格预审及投标的照顾。

5．不以提供不正当利益等方式向标底编制、审查人员打听标底编制情况。

6．在确定中标供应商前，不向评审专家打招呼谋求照顾，不与采购人就投标价格、投标方案等实质内容进行谈判。

7．不与采购人或采购代理机构或其他供应商串通投标，损害国家利益、社会公共利益或者他人的合法权益。

8．中标后，不向采购人及工作人员赠送感谢费、好处费等。

9．合同履行过程中不以任何形式及手段进行违规、违纪、违法活动。

10．所提供的一切材料都是真实、有效、合法的。

11．不在开标后进行虚假恶意投诉。

12．主动接受、配合山东大学第二医院招标办公室及纪检监察部门的监督检查。

承诺单位（盖章）： 法人代表（签字或盖章）：

年 月 日

**（投标人签章后作为投标文件的一部分）**

**第一部分 招标公告**

项目概况

山东大学第二医院超声设备一批（4）采购项目的潜在投标人应在山东济南唐冶西路868号山东设计创意产业园南区B1楼获取招标文件，并于2024年12月3日08点30分（北京时间）前递交投标文件。

**一、项目基本情况**

项目编号：SHZB2024-1057

项目名称：山东大学第二医院超声设备一批（4）采购项目

预算金额：350万元。

最高限价（如有）：350万元。

采购需求：山东大学第二医院超声设备一批（4）采购，具体技术要求详见招标文件。

合同履行期限：合同签订后开始履行，至服务期满为止。

本项目不接受联合体投标。

**二、申请人的资格要求：**

1、满足《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定；

2、落实政府采购政策需满足的资格要求：本项目不属于专门面向中小企业、监狱企业、残疾人福利性单位采购的项目，政府采购政策执行内容详见招标文件；

3、本项目的特定资格要求：（1）投标货物属国家强制且已开办注册登记业务的，供应商须按照《医疗器械注册与备案管理办法》（国家市场监督管理总局令第47号）的规定提供投标货物《医疗器械注册证》（如有附表，需提供附表）或产品备案表；供应商为制造商的，须提供《医疗器械生产许可证》或《医疗器械生产备案凭证》及《医疗器械经营监督管理办法》（国家市场监督管理总局令第54号）的规定提供《医疗器械经营许可证》或《经营备案凭证》；供应商为代理商的，须按照《医疗器械经营监督管理办法》（国家市场监督管理总局令第54号）的规定提供《医疗器械经营许可证》或《经营备案凭证》及制造商的《医疗器械生产许可证》或《医疗器械生产备案凭证》。（2）必须为未列入“信用中国”、“中国政府采购网”失信被执行人、重大税收违法失信主体、政府采购严重违法失信名单的企业。（3）单位负责人为同一人或者存在直接控股、管理关系的不同供应商，不得参加同一包的投标或者未划分包的同一招标项目的投标。

**三、获取招标文件**

1、时间：2024年11月13日至2024年11月19日，每天上午8:30至17:30（北京时间，法定节假日除外）

2、地点：盛和招标代理有限公司（地址：山东济南唐冶西路868号山东设计创意产业园南区B1楼）

3、方式：现场获取、电汇获取（二选一）。

（1）现场获取招标文件相关事宜：投标人现场填写标书购买交款单并根据交款单注意事项在中招联合招标采购平台完成注册。

（2）电汇形式购买：有意参加本次采购活动的投标人汇款底单备注填写项目名称、项目编号、公司名称、联系人、联系电话。汇款完成后，投标人登录中招联合招标采购平台（www.365trade.com.cn）搜索对应项目，点击立即购标-选择“电汇”方式，上传交款凭证，等待审核。开户单位全称：盛和招标代理有限公司。开户行：兴业银行济南燕山支行。账号：376060100100168341。如需在线缴纳保证金，审核通过后可在线获取保证金虚拟账号进行缴纳。

（注：首次登录前需完成免费注册，平台将对投标人注册信息与其提供的附件信息进行一致性检查；注册为一次性工作，生成账号后可长期使用，后续若有需要只需变更及完善相关信息；注册成功后，该账号可用于参与平台上发布的其他招标项目。平台注册成功后，需真实准确完善用户信息，特别是财务信息。平台统一服务热线：010-86397110，(工作日9:00-12:00，13:30-17:00)。）

注：1、本项目实行资格后审，获取招标文件成功不代表资格后审的通过。2、本采购项目的变更、修改、澄清等内容均在“中国政府采购网”发布。相关内容一经在“中国政府采购网”发布，视作已发放给所有潜在投标人。各潜在投标人应随时关注并及时自行查阅网站信息，未按要求查阅者自行承担相应后果。公告、公示时间以中国政府采购网发布时间为准。

4、售价：300元/包，招标文件售后不退。

四、提交投标文件截止时间、开标时间和地点

开标时间：2024年12月3日08点30分（北京时间）

地点：山东大学第二医院文会学堂对面板房二楼会议室（地址：济南市天桥区北园大街247号）。

**五、公告期限**

自本公告发布之日起5个工作日。

**六、其他补充事宜**

采购项目需要落实的政府采购政策

（一）中小微型企业政府采购政策

（二）监狱企业政府采购政策

（三）促进残疾人就业政府采购政策

详见招标文件。

**七、对本次招标提出询问，请按以下方式联系**

1.采购人信息

名称：山东大学第二医院

地址：山东省济南市天桥区北园大街247号

联系方式：0531-85875076

2.采购代理机构信息

名 称：盛和招标代理有限公司

地　址：山东济南唐冶西路868号山东设计创意产业园南区B1楼

联系方式：0531-88260506

3.项目联系方式

项目联系人：许铖铖、王凯

电　话：0531-88260506、15153117917、15264153233

**第二部分 投标人须知**

 **投标人须知前附表**

本表是对“投标人须知”正文的具体补充和修改，如有不一致，以“前附表”为准。

| 序号 | **内 容** | **说明或要求** |
| --- | --- | --- |
| 1 | 项目信息 | 项目名称：山东大学第二医院超声设备一批（4）采购项目项目编号：SHZB2024-1057  |
| 2 | 采购人 | 采购人：山东大学第二医院联系方式：0531-85875076  |
| 3 | 代理机构 | 代理机构：盛和招标代理有限公司联 系 人：许铖铖、王凯；联系电话：0531-88260506,15153117917，15264153233。 |
| 4 | 资金来源与采购预算 | 资金来源：设备更新项目+财政项目+自筹+重点专科预算金额：350万元。最高限价：350万元。**投标报价超过预算金额或最高限价的，按无效投标处理。** |
| 5 | 投标人应提供的资格证明材料 | 投标人资格要求：详见第一章招标公告。投标人应提供能够证明符合资格条件的下列材料：（1）投标人须具有独立承担民事责任的能力，向采购人提供服务的法人、其他组织或自然人，须提供相关证明材料，其中：投标人是企业（包括合伙企业）的，应提供其在工商部门注册的有效“企业法人营业执照”或“营业执照”的复印件；投标人是事业单位的，应提供其有效的“事业单位法人证书”复印件；投标人是非企业专业服务机构的，应提供其有效的执业许可证复印件；投标人是个体工商户的，应提供其有效的“个体工商户营业执照”复印件；投标人是自然人的，应提供其有效的自然人身份证明。（2）投标人须具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度，须提供相关证明材料，其中：投标人是法人的，应提供2023年经审计的财务报告复印件，或其基本开户银行出具的资信证明原件；投标人是其他组织或自然人的，应提供银行出具的资信证明原件。（3）投标人须具有履行合同所必需的设备和专业技术能力，须附相关证明材料或**书面声明**。 （4）投标人须具有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录，须提供相关证明材料，其中： 投标人是法人的，缴纳税收的证明材料，应提供开标前六个月内任意一个月的依法缴税凭据复印件； 投标人是法人的，缴纳社会保障资金的证明材料，应提供开标前六个月内任意一个月的缴纳社会保险的凭据（专用收据或社会保险缴纳清单）复印件； 投标人是其他组织和自然人的，需要提供开标前六个月内任意一个月的缴纳税收和社会保险的凭据。 注：依法免税或不需要缴纳社会保障资金的投标人，须提供相应文件证明其依法免税或不需要缴纳社会保障资金。（5）近三年内（本项目投标截止日前）投标人在经营活动中没有重大违法记录，其中：重大违法记录是指投标人因违法经营受到刑事处罚或者责令停产停业、吊销许可证或者执照、较大数额罚款等行政处罚；投标人须提供参与本采购活动前三年内在经营活动中没有重大违法记录的**书面声明**。（6） 投标人在“信用中国”网站（www.creditchina.gov.cn）、“中国政府采购网”网站（www.ccgp.gov.cn）被列入失信被执行人、重大税收违法失信主体名单的、政府采购严重违法失信行为记录名单（处罚期限尚未届满的）的，不得参与本项目的政府采购活动。采购人或采购代理机构依法对投标人的资格进行审查时，将在“信用中国”和“中国政府采购网”网站上对投标人进行查询并打印查询记录，查询截止时点为：本项目投标截止期当日。对经查询被“信用中国”网站（www.creditchina.gov.cn）、“中国政府采购网”网站（www.ccgp.gov.cn）被列入失信被执行人、重大税收违法失信主体名单的、政府采购严重违法失信行为记录名单（处罚期限尚未届满的）的投标人，其投标将按无效投标处理。两个以上的自然人、法人或者其他组织组成一个联合体，以一个投标人的身份共同参加政府采购活动的，应当对所有联合体成员进行信用记录查询，联合体成员存在上述不良信用记录的，视同联合体存在不良信用记录，其投标将按无效投标处理。采购人或采购代理机构对于查询到的投标人失信行为事由、处理机关名称及处理日期、处理有效期间等，以屏幕截图的方式保存，并承诺查询记录仅用于本次采购活动过程中，不用于其他目的。（7）投标货物属国家强制且已开办注册登记业务的，供应商须按照《医疗器械注册与备案管理办法》（国家市场监督管理总局令第47号）的规定提供投标货物《医疗器械注册证》（如有附表，需提供附表）或产品备案表；供应商为制造商的，须提供《医疗器械生产许可证》或《医疗器械生产备案凭证》及《医疗器械经营监督管理办法》（国家市场监督管理总局令第54号）的规定提供《医疗器械经营许可证》或《经营备案凭证》；供应商为代理商的，须按照《医疗器械经营监督管理办法》（国家市场监督管理总局令第54号）的规定提供《医疗器械经营许可证》或《经营备案凭证》及制造商的《医疗器械生产许可证》或《医疗器械生产备案凭证》。（8）**书面声明：**单位负责人为同一人或者存在直接控股、管理关系的不同投标人，不得参加同一包的投标或者未划分包的同一招标项目的投标。（9）投标人符合法律、行政法规规定的其它要求。 |
| 6 | 其他须提供材料 | ★近两年内被国内地市级及以上政务网站列入“医疗卫生机构医药购销领域商业贿赂不良记录名单”的投标供应商”不得参与本项目报价。**供应商须提供近两年内未被国内地市级及以上政务网站列入“医疗卫生机构医药购销领域商业贿赂不良记录名单”的声明。** |
| 7 | 对招标文件的疑问 | 提交疑问时间：2024年11月20日12:00前。提交疑问方式：发电子邮件至cnshzbegs@163.com（word文档及加盖公章的扫描件各一份），邮件主题为“ XX公司关于XX项目的疑问”。 |
| 8 | 招标文件澄清 | 澄清和修改文件发送时间（如有）：2024年11月20日17:30前。澄清和修改文件发送方式：招标代理机构将澄清或修改文件同时发送邮件至各投标人购买招标文件时登记的邮箱，但不标明问题的来源。 |
| 9 | 投标文件份数 | 纸质投标文件6份，其中正本1份和副本5份；USB接口设备存储的电子版（盖章后的PDF扫描件）投标文件1份；开标一览表一式1份。电子版内容应包含投标文件的全部商务、报价、技术内容及技术资料，其中有英文资料的还应提供中、英文对照文本。**注：****纸质投标文件的装订：投标人须将投标文件（正本、副本）按照投标文件组成的顺序胶装成册，并在首页编制“目录”，正反双面打印，每页均应标注页码，装订应牢固、不易拆散和换页。装订要求：****①每份投标文件的厚度不超过4.5cm，若超过4.5cm，可分册装订，每页标准页码；****②为节约成本，投标文件封皮请勿使用硬版纸；****③投标文件封装背脊须打印：（XXX单位）投标文件。** |
| 10 | 投标文件密封和标记 | 投标人应将投标文件正本、副本、电子版及开标一览表密封，并在封套明显处注明以下内容：1) 项目编号、项目名称、包号 2) 正本或副本或电子版或开标一览表3) 投标人名称**（加盖公章）**、地址、电话4）每一密封件在封口处注明“于\_\_年\_\_月\_\_日 时\_\_分之前不准启封”字样。注：单包所有副本密封在一个包封内即可。 |
| 11 | 投标文件的签署 | **投标函、开标一览表以及招标文件格式要求中注明需盖章的资料均应按要求签署。** |
| 12 | 投标保证金 | 1.保证金金额：伍万元整；2.递交投标文件截止时间前交纳；3.保证金的交纳单位必须与投标人名称一致；4.以支票、汇票、本票或者金融机构、担保机构出具的保函等非现金形式提交保证金；5.电汇缴纳保证金具体操作：（1）凡有意参加本项目的潜在投标人，请访问中招联合招标采购平台（www.365trade.com.cn）购标成功后，在平台内点击“我参与的标包”——“缴纳保证金”—— “下一步”——“导出账号信息”，获取对应标包的保证金账号，请从投标人单位银行账户以网上银行支付形式向此保证金账号缴纳保证金，应在投标文件提交截止时间前到账。 注意事项：（1）上述保证金账号，为本项目标包专属一次性虚拟账号，对于同一投标人、同一项目的不同标包，保证金虚拟账号各不相同。对应的保证金虚拟账号只接受本投标人本项目对应标包的保证金，其他项目、标包的保证金请勿支付至本标包的账号。请勿泄露或从他人处获取账号信息。投标人注册、保证金账号获取等系统操作问题可咨询（010-86397110）。（2）在采购活动结束后，保证金将按照投标人单位交款账户原路退还。 6.保函缴纳保证金具体操作：如提供保函，建议优先考虑电子保函。投标人提供电子保函的，电子保函应注明适用范围(所响应项目的名称)。投标人人可自行选择具有电子投标保函资质的机构开具电子投标保函，另提供线上查验方法《如提供验证保函真伪说明、查询网页链接地址、查询结果截图等)。办理方式: 请访问中招联合招标采购平台（www.365trade.com.cn）购标成功后，在平台内点击“我参与的标包”——“缴纳保证金”，保证金缴纳选择电子保函，进入保函申请页面，获取保函信息，选择支付电子保函服务，完成后约 10 分钟完成电子保函开具。备注：**1）保证金到账截止时间为投标截止时间，逾期到账的，被视为“未按规定交纳投标保证金”，其投标文件将按无效投标处理；****2）保证金必须从投标人账户转出，否则无效；未按上述规定递交投标保证金的投标人，其投标文件将按无效投标处理；**3）投标人应充分考虑银行信息交换时间，由此带来的保证金不能按时到帐的责任由投标人自行承担。采用银行保函或第三方担保的，银行保函或第三方担保函应附在投标文件中，原件需到期退还的，可以单独密封在包封中。 |
| 13 | 投标有效期 | 自投标截止之日起90日历天 |
| 14 | 投标文件递交 | 投标文件递交时间：详见招标公告；投标文件递交截止时间：详见招标公告；投标文件递交地点：同投标文件递交地点。 |
| 15 | 开标时间、开标地点 | 开标时间：同投标文件递交截止时间；地点：同投标文件递交地点。 |
| 16 | 用于评分的证明材料 | 1)执行政府采购优惠政策的有效的证明材料（如有）：①《中小企业声明函》；② 省级以上监狱管理局、戒毒管理局（含新疆生产建设兵团）出具的属于监狱企业的证明文件；③《残疾人福利性单位声明函》；2)提供评分办法涉及的业绩合同、信誉或荣誉证书、获奖证书等证明材料（详见评分办法）。 |
| 17 | 年份要求 | 财务状况年份要求：2023年； 近三年：2021年12月3日至今；如成立时间较短的投标人，可提供成立至今的相关证明材料。 |
| 18 | 供货时间 | ≤30日（供应商竞报最快时间）。 |
| 19 | 质 保 期 | ≥3年，投标人可竞报。 |
| 20 | 付款方式 | 货物经双方验收合格签字确认交付后，甲方收到发票入库三个月内，支付合同总金额90%，余款作为质量保证金，自货物验收入库之日起满12个月后，无质量及维保服务等问题，付总金额的10%。 |
| 21 | 评标委员会组成 | 根据本项目的特点组建评标委员会，其成员由有关评审专家和采购人代表等五人或以上单数组成，其中评审专家不得少于成员总数的三分之二。 |
| 22 | 评标方法 | 本次评标采用综合评分法，评标委员会成员根据第三章“评分办法”进行打分，按照得分由高到低顺序对各投标人进行排序，提出书面评标报告，推荐中标候选人。 |
| 23 | 是否授权评标委员会确定中标人 | ☑否，评标委员会推荐3名中标候选人，由采购人依法确定中标人；□是，评标委员会推荐 名中标候选人，并直接确定 名中标人。 |
| 24 | 相关费用 | 中标服务费：☑本项目中标服务费按差额累进法计算下浮40%计取。中标服务费由中标人支付。□中标服务费按中标金额的\_\_%计取，由中标人支付。 |
| 25 | 履约保证金 | / |
| 26 | 是否统一踏勘现场 | 否 |
| 27 | 采购标的对应的中小企业划分标准所属行业 | 工业 |
| 28 | 核心产品 | 超声科 高端便携式彩色多普勒超声诊断仪 |
| 29 | 是否允许进口产品 | **本采购项目不允许采购进口产品。**进口产品是指通过中国海关报关验放进入中国境内且产自关境外的产品。若招标文件中写明允许采购进口产品的，投标人所报产品为进口产品的应保证所报产品可履行合法报通关手续进入中国关境内；若招标文件中未写明允许采购进口产品的，如投标人所报产品为进口产品的，**其将被认定为无效投标。** |
| 30 | 政府强制采购的节能产品的投报 | 政府强制采购的节能产品的投报：★根据财政部、国家发展改革委《关于印发节能产品政府采购品目清单的通知》(财库〔2019〕19号)文件规定，以下产品为政府强制采购产品：台式计算机，便携式计算机，平板式微型计算机、激光打印机、针式打印机、液晶显示器、制冷压缩机、空调机组、专用制冷、空调设备、镇流器、空调机、电热水器、普通照明用双端荧光灯、电视设备、视频设备、便器、水嘴等品目为政府强制采购的节能产品，未按强制节能清单参与投标或未按招标文件要求的格式填报的，均属于无效报价。环境标志产品政府采购品目清单、节能产品政府采购品目清单以财政部、生态环境部（或国家发展改革委）最新发布的《关于印发环境标志产品政府采购品目清单的通知》、《关于印发节能产品政府采购品目清单的通知》为准。 |
| 31 | 国家强制性认证产品 | 国家强制性认证产品：所投产品属于国家强制性认证产品管理范围的，须符合国家相关规定。 |
| 32 | **说明** | 1）招标文件标有★号条款要求的内容是实质性要求，不允许有负偏离，否则，该投标文件有可能因未响应招标文件规定的实质性要求而被否决； 2）招标文件各章节中，有加粗的文字，表示是重要的内容，应引起投标人的注意。3）采购人认为具备相关条件的，将在签订合同时对中小企业在资金支付期限、预付款比例等方面提供明确的优惠措施。 |

投标人须知正文

## 一、适用范围

本招标文件仅适用于本次招标公告中所叙述的项目。

## 二、定义

1．采购人

详见投标人须知前附表。

2．采购代理机构

详见投标人须知前附表。

3．合格投标人

详见投标人须知前附表。

## 三、投标人具备的条件

详见投标人须知前附表。

## 四、招标文件的澄清或修改

若本次项目有澄清（或答疑等）的内容，澄清（或答疑等）作为招标文件的一部分；招标文件的内容与澄清（或答疑等）的内容不一致，以澄清（或答疑等）的内容为准；多次澄清（或答疑等）的内容不一致，以最后一次澄清（或答疑等）的内容为准。采购代理机构对招标文件必要的澄清或修改的内容须在提交投标文件的截止时间前，采购代理机构将视情况确定将不标明问题来源的书面答复发给所有购买招标文件的投标人。投标人须在收到代理机构的澄清、修改或变更后24小时内书面签章回复。

## 五、投标文件的编写

投标人应按招标文件的要求准备投标文件，并保证所提供的全部资料的真实性、准确性及完整性，以使其报价对招标文件做出实质性呼应，否则参与投标的资格有可能被评审委员会否决。

**1.投标文件的语言及计量单位**

投标人和采购代理机构就本项目交换的文件和来往信函使用中文。除招标文件的技术规格中另有规定外，投标文件中所使用的计量单位应使用中华人民共和国法定计量单位。

**2.投标文件的编写及装订**

2.1按包分别编制投标文件，每包一份正本六份副本；

2.2投标文件正本和副本用A4幅面的纸张打印；

2.3“报价一览表”用A4幅面的纸张打印，四号字体，要求按格式统一填写，不得自行增减内容；

2.4投标文件以及相关书面文件中的单位盖章（包括印章、公章等）均指与投标人名称全称相一致的标准公章，不得使用其他形式（如带有“专用章”、“合同章”、“财务章”、“业务章”等）的印章；

2.5投标文件以及相关书面文件内容一律用计算机打印（签名除外），不得加行、涂改、插字或者删除；

2.6投标文件的装订须为胶装。

**3.投标文件的组成**

3.1投标文件封面；

3.2投标文件目录；

3.3法定代表人或授权代理人签署的投标函（附件）

3.4诚信廉政承诺书；

3.5资格、资质证明文件；

3.5.1投标人须具有独立承担民事责任的能力，向采购人提供服务的法人、其他组织或自然人，须提供相关证明材料，其中：

投标人是企业（包括合伙企业）的，应提供其在工商部门注册的有效“企业法人营业执照”或“营业执照”的复印件；

投标人是事业单位的，应提供其有效的“事业单位法人证书”复印件；

投标人是非企业专业服务机构的，应提供其有效的执业许可证复印件；

投标人是个体工商户的，应提供其有效的“个体工商户营业执照”复印件；

投标人是自然人的，应提供其有效的自然人身份证明。

3.5.2法定代表人参加的，提供法定代表人相关证明材料；法定代表人不能参加的，提供法定代表人授权委托书（附件）、被授权代表人的身份证；

3.5.3投标人须具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度，须提供相关证明材料，其中：

投标人是法人的，应提供2023年经审计的财务报告复印件，或其基本开户银行出具的资信证明原件；

投标人是其他组织或自然人的，应提供银行出具的资信证明原件。

3.5.4投标人须具有履行合同所必需的设备和专业技术能力，须附相关证明材料或书面声明。

3.5.5投标人须具有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录，须提供相关证明材料，其中：

 投标人是法人的，缴纳税收的证明材料，应提供开标前六个月内任意一个月的依法缴税凭据复印件；

 投标人是法人的，缴纳社会保障资金的证明材料，应提供开标前六个月内任意一个月的缴纳社会保险的凭据（专用收据或社会保险缴纳清单）复印件；

 投标人是其他组织和自然人的，需要提供开标前六个月内任意一个月的缴纳税收和社会保险的凭据。

 注：依法免税或不需要缴纳社会保障资金的投标人，须提供相应文件证明其依法免税或不需要缴纳社会保障资金。

3.5.6近三年内（本项目投标截止日前）投标人在经营活动中没有重大违法记录，其中：

重大违法记录是指投标人因违法经营受到刑事处罚或者责令停产停业、吊销许可证或者执照、较大数额罚款等行政处罚；

投标人须提供参与本采购活动前三年内在经营活动中没有重大违法记录的书面声明（附件）。

3.5.7投标人在“信用中国”网站（www.creditchina.gov.cn）、“中国政府采购网”网站（www.ccgp.gov.cn）被列入失信被执行人、重大税收违法失信主体名单的、政府采购严重违法失信行为记录名单（处罚期限尚未届满的）的，不得参与本项目的政府采购活动。

采购人或采购代理机构依法对投标人的资格进行审查时，将在“信用中国”和“中国政府采购网”网站上对投标人进行查询并打印查询记录，查询截止时点为：本项目投标截止期当日。对经查询被“信用中国”网站（www.creditchina.gov.cn）、“中国政府采购网”网站（www.ccgp.gov.cn）被列入失信被执行人、重大税收违法失信主体名单的、政府采购严重违法失信行为记录名单（处罚期限尚未届满的）的投标人，其投标将按无效投标处理。两个以上的自然人、法人或者其他组织组成一个联合体，以一个投标人的身份共同参加政府采购活动的，应当对所有联合体成员进行信用记录查询，联合体成员存在上述不良信用记录的，视同联合体存在不良信用记录，其投标将按无效投标处理。

采购人或采购代理机构对于查询到的投标人失信行为事由、处理机关名称及处理日期、处理有效期间等，以屏幕截图的方式保存，并承诺查询记录仅用于本次采购活动过程中，不用于其他目的。

3.5.8投标货物属国家强制且已开办注册登记业务的，供应商须按照《医疗器械注册与备案管理办法》（国家市场监督管理总局令第47号）的规定提供投标货物《医疗器械注册证》（如有附表，需提供附表）或产品备案表；供应商为制造商的，须提供《医疗器械生产许可证》或《医疗器械生产备案凭证》及《医疗器械经营监督管理办法》（国家市场监督管理总局令第54号）的规定提供《医疗器械经营许可证》或《经营备案凭证》；供应商为代理商的，须按照《医疗器械经营监督管理办法》（国家市场监督管理总局令第54号）的规定提供《医疗器械经营许可证》或《经营备案凭证》及制造商的《医疗器械生产许可证》或《医疗器械生产备案凭证》。

3.5.9提供“单位负责人为同一人或者存在直接控股、管理关系的不同投标人，不得参加同一包的投标或者未划分包的同一招标项目的投标”的书面声明。

3.5.10投标人符合法律、行政法规规定的其它要求。

**3.6报价文件**

3.6.1报价一览表（附件）；

3.6.2报价明细表（附件）；

3.6.3与所投产品配套耗材价格表（若有）；

3.6.4符合政府采购优惠政策产品明细及报价表（若有）。

**3.7技术文件**

3.7.1技术条款响应；

3.7.2紧急故障处理预案；

3.7.3培训方案；

3.7.4售后服务方案；

3.7.5配件服务；

3.7.6产品性能描述一览表及配备清单；

3.7.7投标人须知附表规定或投标人认为其它应介绍或提交的资料和文件。

**3.8商务文件**

3.8.1投标人基本情况表及企业实力；

3.8.2商务偏离表：

3.8.3投标人近三年（自2021年12月3日至今）完成同类业绩一览表，须提供相关合同复印件；

3.8.4有关的质量体系、安全等认证证书复印件加盖公章：例如ISO、FDA、CE、3C等（国家强制要求的设备必须提供）加盖公章（如果有）；

3.8.5 优势说明及优惠条款；

3.8.6主要从业人员及其技术资格一览表（详见附件）；

3.8.7 软件著作权登记证书等（如有）；

3.8.8投标人认为需说明的其他内容（格式自拟）。

备注：投标人应按照招标文件规定的“投标文件编制”中“投标文件构成”规定的顺序统一编制目录装订成册，由于编制混乱导致投标文件被误读或查找不到，其责任由投标人承担。

**3.9报价要求**

3.9.1本次投标报价为一次性报价，报价币种为人民币。

3.9.2投标报价应报出运至项目现场并安装调试后价格，含设备费(包括软件)、备品备件、专用工具、内陆运输费、相关保险费、装卸费、安装（含辅材）、调试、伴随服务费、保管费、检测费、升级服务、安全防护、培训费、售后服务费以及招标文件技术和商务条款所列所有配置及相关服务，设备正常运行所需的所有税、费。报价应包括达到采购人使用要求的全部费用。投标人应充分考虑采购条件，不得在中标后无故增加任何费用。

3.9.3投标人应填写开标一览表及投标报价明细表。投标人对报价若有说明应在开标一览表备注处注明。采购人不接受可选择的报价方案和价格。任何有选择的或可调整的报价方案和价格将被视为非响应性报价而被拒绝。

3.9.4最终报价（即合同价）在合同执行过程中是固定不变的，不得以任何理由予以变更。

3.9.5投标人应保证所报出的最终价格，在排除各种差异因素后，不超出自己的正常国内市场价格，并且保证价格不应高于对其他情况相似购买者的出价。

3.9.6投标人在投标文件上详细写明产品的系列、名称和型号、产品性能、各项技术指标、品牌产地、质量等级、供货时间、售后服务、出厂合格证、出厂检测报告等，以及达不到检测和质量要求应负的责任。

3.9.7投标文件应对产品质量、供货时间、售后服务做出明确的承诺，以及达不到承诺的相关条款要求应负的责任和义务。

**4.投标文件的密封和标记**

4.1投标人应准备六份投标文件，每包一份正本和五份副本。在每一份投标文件上要明确注明 “项目编号”、“项目名称”及“正本”或“副本”字样。一旦正本和副本有差异，以正本为准。

4.2投标人应将投标文件正本、副本分别密封，在封口处加盖单位公章并在封面明显处注明以下内容（密封件格式见附件）。

4.2.1项目编号、项目名称；

4.2.2正本或副本；

4.2.3投标人名称（加盖公章）、地址、邮编、电话、传真。

4.3投标人必须另外单独密封一套 “报价一览表”， “报价一览表”要求单独打印一份并盖章（提供原件），密封到信封里，现场与投标文件同时提交。如果单独密封的报价一览表与投标文件正本有差异，以投标文件正本为准。

4.4投标人必须另外单独密封一套 “电子版投标文件”，“电子版投标文件”要求每包投标文件电子版单独提供一份并以U盘为载体，WORD电子版及加盖鲜章的PDF电子版两种格式（PDF电子版为纸质投标文件正本的扫描件），现场与投标文件同时提交（密封件格式见附件）。

4.5每一密封件在封口处加盖投标人单位公章并注明“于 年 月 日 时 之前不准启封”字样。

**5.投标文件的递交**

5.1投标人法定代表人或授权代表必须在投标截止时间前将投标文件送达指定地点。如因特殊原因需推迟投标截止日期的，则按采购代理机构另行通知规定的时间递交；

5.2在截止时间后递交的投标文件概不接收；

5.3电报、电话、传真、电子邮件等方式的投标文件概不接收；

5.4对投标人的投标文件等材料不予退还。

## 六、投标有效期

从投标截止之日起，有效期为90日。报价函的有效期比本须知规定的有效期短的，将被称为无效投标，采购代理机构有权拒绝。

特殊情况下，在投标有效期满之前，采购代理机构可以以书面形式要求投标人同意延长投标有效期。投标人可以书面形式拒绝或接受上述要求。

## 七、投标费用

1.各投标人自行承担所有参与本次项目的有关费用；

2. 中标结果公告发布后5个工作日内，中标人参照《国家发展改革委办公厅关于采购代理服务收费有关问题的通知》(发改办价格[2003]857号)和国家计委关于《采购代理服务收费管理暂行办法》（计价格[2002]1980号）规定的收费标准下浮40%向盛和招标代理有限公司交纳中标服务费。

## 八、无效投标

投标人有下列情况之一,其报价视为投标无效。盛和招标代理有限公司将严格按照《中华人民共和国政府采购法》及相关法律、法规及规章制度的规定行使权利。投标人给采购代理机构及招标人造成损失的，采购代理机构及招标人有索赔的权利，投标人应予以赔偿。

1.报价超招标文件中规定的预算的；

2.不按照招标文件规定报价、没有分项报价、拒绝报价、有多个报价、有选择性报价、附有条件的报价或者拒绝修正报价的；

3.未按规定交纳投标保证金的；

4.投标文件正副本内容严重不一致的；

5.投标有效期不满足招标文件要求的；

6.评审委员会2/3及以上成员认定投标方案技术含量低、不符合招标文件要求的；

7.评审委员会判定投标人涂改证明材料或者提供虚假材料和承诺的；

8.投标文件未按招标文件要求编制、签署、盖章、装订、密封的；

9.投标人必须提交的资格、资信等证明文件未提交、提交不齐全或者复印件未装订于投标文件中的；

10.投标文件含有招标人不能接受的附加条件的；

11.对“★”条款未做出实质性响应或者发生负偏离的；

12.法律、法规和招标文件规定的其他无效投标情形。

## 九、质疑的提出与答复

供应商认为招标文件、采购过程、中标或者成交结果使自己的权益受到损害的，可以在知道或者应知其权益受到损害之日起7个工作日内，以书面形式向采购代理机构提出质疑。投标人须在法定质疑期内一次性提出针对同一采购程序环节的质疑，提交质疑函的形式：纸质，联系部门：济南项目部，联系电话：0531-88260506,通讯地址：济南市历城区唐冶西路868号东8区企业公馆B1号楼。不符合规定的质疑采购代理机构有权不接收。

提出质疑的供应商（以下简称质疑供应商）应当是参与所质疑项目采购活动的供应商。

潜在供应商已依法获取其可质疑的招标文件的，可以对该文件提出质疑。对招标文件提出质疑的，应当在获取招标文件或者招标文件公告期限届满之日起7个工作日内提出。

供应商提出质疑应当提交质疑函和必要的证明材料。质疑函应当包括下列内容：

（1）供应商的姓名或者名称、地址、邮编、联系人及联系电话；

（2）质疑项目的名称、编号；

（3）具体、明确的质疑事项和与质疑事项相关的请求；

（4）事实依据；

（5）必要的法律依据；

（6）提出质疑的日期。

供应商为自然人的，应当由本人签字；供应商为法人或者其他组织的，应当由法定代表人、主要负责人，或者其授权代表签字或者盖章，并加盖公章。

供应商对评审过程、中标结果提出质疑的，采购人、采购代理机构可以组织原评标委员会协助答复质疑。

质疑答复应当包括下列内容：

（1）质疑供应商的姓名或者名称；

（2）收到质疑函的日期、质疑项目名称及编号；

（3）质疑事项、质疑答复的具体内容、事实依据和法律依据；

（4）告知质疑供应商依法投诉的权利；

（5）质疑答复人名称；

（6）答复质疑的日期。

质疑答复的内容不涉及商业秘密。

采购人、采购代理机构认为供应商质疑不成立，或者成立但未对中标结果构成影响的，继续开展采购活动；认为供应商质疑成立且影响或者可能影响中标结果的，按照下列情况处理：

（1）对招标文件提出的质疑，依法通过澄清或者修改可以继续开展采购活动的，澄清或者修改招标文件后继续开展采购活动；否则应当修改招标文件后重新开展采购活动。

（2）对采购过程、中标或者成交结果提出的质疑，合格供应商符合法定数量时，可以从合格的中标候选人中另行确定中标人的，应当依法另行确定中标人；否则应当重新开展采购活动。

质疑投标人对采购代理机构的答复不满意，或采购代理机构未在规定的时间内作出答复的，可以在答复期满后15个工作日内向财政监督部门投诉。

## 十、解释权

购买本招标文件的投标人如果认为招标文件的任何条款存在含糊、遗漏、相互矛盾之处，或是对于采购范围的界定和采购内容的要求不清楚，认为存在歧视、限制的情况，投标人应按相关法律、法规、规定以书面形式向采购代理机构寻求书面澄清，未提出异议或者超过质疑时间的视为完全认同本招标文件。本招标文件的最终解释权归采购代理机构，当对一个问题有多种解释时以采购代理机构的书面解释为准。招标文件未做须知明示，而又有相关法律、法规规定的，采购代理机构对此所做解释以相关的法律、法规规定为依据。

## 十一、其他未尽问题参考依据

1.《政府采购促进中小企业发展管理办法》（财库〔2020〕46号）；《财政部司法部关于政府采购支持监狱企业发展有关问题的通知》（财库〔2014〕68号）；对小型和微型企业产品的价格给予10%的扣除；

2.其他政府采购制度办法。

# 第三部分 开标、评审、中标

## 一、开标

1. 按照招标文件规定的时间、地点开标。开标由采购代理机构主持，采购人、投标人和有关方面的代表参加。投标人法定代表人或其授权代理人应参加并签名报到以证明其出席。

2.开标时，由投标人或者其推选的代表检查投标文件的密封情况。

3.工作人员当众拆封并宣读报价一览表。

4、记录员将唱价内容记录并由投标人法定代表人或授权代理人签字确认。

## 二、评审委员会

依法组建评审委员会。

## 三、评审原则

“公平、公正、择优、效益”为本次采购的基本原则，评审委员会按照这一原则的要求，公正、平等地对待各投标人。同时，在评审过程中恪守以下原则：

1.客观性原则：评审委员会将严格按照招标文件要求的内容，对投标人的投标文件进行认真评审；评审委员会对投标文件的评审仅依据投标文件本身，而不依靠投标文件以外的任何因素；

2.统一性原则：评审委员会将按照统一的原则和方法，对各投标人的投标文件进行评审；

3.独立性原则：评审工作在评审委员会内部独立进行，不受外界任何因素的干扰和影响，评审委员会成员对出具的专家意见承担个人责任；

4.保密性原则：评审委员会成员及有关工作人员将保守投标人的商业秘密；

5.综合性原则：评审委员会将综合分析评审投标人的各项指标，而不以单项指标的优劣评定中标人。

## 四、评审办法

本次采购采用综合评分法，即在最大限度地满足招标文件实质性要求前提下，按照招标文件中规定的各项因素进行综合评审。

**1.初步评审**

投标文件的初审分为资格性检查和符合性检查。公开招标采购项目开标结束后，采购代理机构依法对投标人的资格进行审查。资格性检查指依据法律、法规和招标文件的规定，对投标文件中的资格、资质证明文件等进行审查，以确定投标人是否具备投标资格。符合性检查指依据招标文件的规定，从投标文件的有效性、完整性和对招标文件的响应程度进行审查，以确定是否对招标文件的实质性要求作出响应。

投标人的投标报价明显低于其他通过符合性审查投标人的报价，有可能影响商品质量和不能诚信履约的，评标委员会有权要求其在规定的时间内提供书面文件予以解释说明，并提交相关证明材料；否则，评标委员会可以将其按无效投标处理。

**2. 综合评审**

评审委员会对经初审合格的投标文件，根据招标文件确定的评审标准和评审办法作进一步的比较和评价。

评审委员会按照“综合实力最强、能够最大限度满足招标文件中规定的各项综合评价标准”的原则按评分细则对各投标人进行比较和评价打分，评分过程中采用四舍五入法，并保留小数2位。

2.1评分细则：

| **序号** | **评审项目** | **分值** | **评审标准** |
| --- | --- | --- | --- |
| 1 | 报价 | 30分 | 价格分采用低价优先法计算，即满足招标文件要求且投标价格最低的投标报价为评标基准价，其价格分为满分。其他投标人的价格分统一按照下列公式计算：报价得分=（评标基准值/投标报价）×报价权重（30%）х100 |
| 2 | 技术条款响应 | 50分 | 所投产品技术参数全部满足招标文件技术要求的得50分，技术参数每存在一处“#”技术参数负偏离扣3分；技术参数中其他条款，每出现1条参数未做标记技术参数未响应或负偏离的，扣1分。所投产品技术参数存在15项（不含）以上负偏离的视为无效报价。注：（1）供应商需提供所报产品的制造商白皮书或对外公布的所投产品官方网站截图（附网址）或检测机构出具的注册检测报告全本清晰影印件等作为技术证明文件佐证材料，并在投标文件中对应参数的相应位置进行明显标注，否则评标委员会有权视相应技术参数为负偏离。（2）若制造商的证明资料与检测机构出具的注册检测报告不一致，以检测机构出具的注册检测报告为准；响应偏离表与证明材料不符的，以证明材料为准。（3）《技术偏离表》需按照技术要求逐项列明，如实填写参数偏离情况；供应商还须注明对应参数在投标文件中的页码（或该参数出处的具体位置）。《技术偏离表》缺项漏项的，评标委员会有权视相应技术参数为负偏离。（4）供应商未按上述要求制作技术指标投标文件的，评标委员会有权作出不利于供应商的认定；技术偏离表经评标委员会认定照抄招标文件技术要求的，本项不得分。 |
| 3 | 培训方案 | 3分 | 根据投标文件中提供的培训方案进行评审，培训方案描述清晰、详细、可使操作人员能够掌握设备的使用、维护和管理等技能，培训形式多样化、授课计划灵活符合采购人实际情况，培训内容详实、能够使不同培训对象快速掌握培训内容，得满分3分，每出现一处瑕疵或不完整，扣0.5分，若此条缺项不得分。 |
| 4 | 紧急故障处理预案 | 3分 | 根据投标文件中提供的紧急故障处理预案进行评审，综合考虑产品在使用当中可能会出现的各种突发状况、针对各种突发状况提出解决方案，内容完整全面、紧急故障处理措施健全、有针对性，得满分3分，每缺少一项内容扣1.5分，每出现一处瑕疵或不完整，扣0.5分。 |
| 5 | 售后服务方案 | 5分 | 1、评标委员会根据供应商投标文件中售后服务方案进行综合打分，包括产品的维护升级、售后人员配备情况等内容。方案或对应内容描述详细全面、切实可行，能够满足使用部门实际需求的，得2分，每出现一处不完整、有瑕疵扣0.5分，扣完为止，没有对应方案的不得分。2、根据供应商在售后服务响应时间、处理办法及解决问题的售后服务方案，保证产品出现故障能够及时响应、快速恢复正常使用、对无法快速恢复的问题有具体的解决方案、按照产品的用途及整体状况设置适当的定期回访、并具有现场保障服务措施等方面的情况进行综合评审，内容完整全面得3分，每有一处瑕疵或不足扣0.5分，扣完为止。 |
| 6 | 业绩 | 6分 | 1、提供供应商2021年12月3日以来签订的包含本次所投核心产品同品牌同型号业绩，每提供一份业绩得1分，最多得3分，没有业绩不得分；**注：合同复印件需胶装在投标文件中，内容包含投标产品内容页、签字或盖章页，未提供或提供不全的不得分。**2、提供包含本次所投核心产品的同品牌同型号2021年12月 3日以来签订的业绩，每提供一份业绩得1分，最多得3分，没有业绩不得分；**注：合同复印件需胶装在投标文件中，内容包含投标产品内容页、签字或盖章页，未提供或提供不全的不得分。**注：本项1和2业绩不重复计分。 |
| 7 | 质保期 | 3分 | 质保期：在满足技术要求的基础上，每增加1年，得1.5分，此项最多得3分。 |
| 满分 | 100分 |

注：本评审办法涉及到的业绩合同需在投标文件中附合同复印件并加盖投标人公章，作为加分的依据，若无不得分。

在评审过程中，若评审专家评审的技术参数偏离项与投标人投标文件中注明的偏离描述不一致的，评审专家需在投标人对应投标文件正本中予以标注，并说明认定理由。

价格部分由采购代理机构根据招标文件规定的评分细则直接计算各合格投标人的价格得分；

技术部分及服务部分由评审委员会成员各自独立打分，按照招标文件规定的评分细则进行逐项打分，对客观评分项的评分应当一致，对需要借助专业知识评判的主观评分项应当严格按照评分标准公正评分；

商务部分由评审委员会审核投标人提交相应资料认定评分结果；

评分结束后，技术打分和商务打分资料交采购代理机构汇总、统计，打印出最终结果，由评审委员会应对投标人的报价、商务和技术得分进行最后的复核，并签字确认。

节能环保的鼓励优惠政策：

|  |  |
| --- | --- |
| 评审内容 | 评分标准 |
| 节能环保加分 | (1) 按国家有关节能环保政策执行。 (2) 属于政府强制采购节能产品的，按照国家规定的相关政策填报，否则按无效报价处理。(3) 加分幅度：节能产品(强制采购节能产品除外)价格分加分幅度：4%节能产品(强制采购节能产品除外)技术分加分幅度：4%环保价格分加分幅度：4%环保技术分加分幅度：4% |

**2.2给予小型和微型企业价格扣除**

2.2.1按照《关于印发《政府采购促进中小企业发展管理办法》的通知》（财库〔2020〕46号）（以下简称“办法”）规定，对于未预留份额专门面向中小企业采购的采购项目，以及预留份额项目中的非预留部分采购包，对符合本办法规定的小型和微型企业产品的价格10%的扣除；计算方法是：

最终价格＝响应报价×90%，按照最终价格计算其价格分得分。

开标时，投标人须提供《中小企业声明函》原件，并对以上材料的真实性负责，否则不给予价格扣除。

**2.3给予监狱企业和残疾人福利性单位价格扣除**

2.3.1根据《财政部司法部关于政府采购支持监狱企业发展有关问题的通知》（财库【2014】68 号）文件规定，在政府采购活动中，监狱企业视同小型、微型企业，享受评标中价格扣除的政府采购政策；如投标人为监狱企业，须提供省级以上监狱管理局、戒毒管理局（含新疆生产建设兵团）出具的属于监狱企业的证明文件，否则评标时不予认定；

给予监狱企业产品的价格10%的扣除；计算方法是：

评审价格＝监狱企业产品的报价\*（1-10%），按照评审价格计算其价格分得分。

2.3.2按照《关于促进残疾人就业政府采购政策的通知》财库〔2017〕141号的规定，残疾人福利性单位视同小型、微型企业，享受预留份额、评审中价格扣除等促进中小企业发展的政府采购政策。如投标人符合《关于促进残疾人就业政府采购政策的通知》（财库〔2017〕141号）规定的评审价格扣除情形的，须提供《残疾人福利性单位声明函》，并对声明的真实性负责。《残疾人福利性单位声明函》应附在参与文件中，否则不予认定；

给予符合规定的残疾人福利性企业产品价格10%的扣除，用扣除后的价格参与评审，即评审价格=残疾人福利性企业产品报价\*（1-10%）。

**3.确定中标人**

评标委员会根据招标文件确定的评审办法，按照评审后综合得分由高到低排序。综合得分相同的，按投标报价由低到高顺序排列。得分且投标报价相同的，按技术部分得分、服务部分、商务部分得分的先后次序依次进行由高到低的排列，最终确定排名。评标委员会确定本项目排名前三的为中标候选人。

**4．评审过程保密**

评审委员会不得向他人透漏对各投标人投标文件的评审和比较、中标候选投标人的推荐情况以及评审有关的其他情况。

**5.投标人瑕疵滞后的处理**

无论基于何种原因，各项本应作拒绝处理的情形即便未被及时发现而使该投标人进入初审、综合评审或其它后续程序，包括已经签订合同的情形，一旦在任何时间被发现存在上述情形，则采购代理机构均有权随时视情形决定是否取消该投标人的此前评议结果，并有权决定采取相应的补救或纠正措施。若通过补救、纠正措施能够满足招标文件或者采购人要求，评审委员会可以维持既定结果并要求中标人出具补救、纠正措施等承诺，由此产生的一切费用由中标人承担；若通过补救、纠正措施仍不能够满足招标文件或者采购人要求，评审委员会应出具取消该投标人的此前评审结果的复审结论，其现有的位置将被其他参加投标的合格的投标人依序替代或者此项目做废标处理，由此产生的一切损失均由中标人承担。

## 五、废标

出现下列情形之一的，应予废标：

（一）在投标截止时间后参加投标的投标人少于3家的；

（二）出现影响采购公正的违法违规行为的；

（三）投标人的报价均超过预算金额或者最高限价的；

（四）因重大变故，采购任务取消的；

（五）法律、法规以及招标文件规定的其他废标情形。

## 六、中标通知书

评审结束后，由采购人委托采购代理机构向中标人签发《中标通知书》。

# 第四部分 授予合同

## **一、签订合同**

《中标通知书》发出后30日内，按照招标文件确定的事项签订合同。合同签订的内容不能超出招标文件的实质性内容。

## **二、**合同格式

**采 购 合 同**

（货物类）

**项目名称:**

**招标编号:**

**甲方:**

**乙方:**

**日期:**

（甲方）所需 (产品名称) 经（采购代理名称）在国内以公开招标方式进行采购。经评标委员会确定（乙方）为中标人。甲、乙双方根据《中华人民共和国民法典》、《中华人民共和国政府采购法》和其他法律、法规的规定，并按照公正、平等、自愿、诚实信用的原则，同意按照以下条款和条件，签署本合同。

**一、本合同由合同文本和下列文件组成**

1、本项目招标文件

2、中标人投标文件

3、合同格式、合同条款

4、中标人在评标过程中做出的有关澄清、说明或者补正文件

5、中标通知书

6、本合同附件（合同补充条款或说明）

**二、产品的名称、数量**

（后附详细清单）

**三、合同金额**

合同总金额：人民币（大写）

人民币（小写）

分项价格见中标产品清单

**四、付款**

付款方式：详见前附表付款方式。

**五、交货时间、地点、验收方式**

1、交货安装时间：合同生效后于 日以前交货并安装。

2、交货地点：甲方指定地点。

3、验收方式： 。

**六、履约保证金**

履约保证金在产品交付验收合格 个月无质量问题后， 15日内无息退还。

**七、合同生效**

本合同甲乙双方签章后生效。

**八、合同保存**

本合同一式份，甲方 份，乙方 份。

**九、违约条款**

（1）合同一方违约，违约方向对方支付违约金，违约金额为中标金额的10%。

（2）中标人给用户造成的实际损失高于违约金的，中标人应给用户对高出违约金的部分予以赔偿。

（3）中标人迟延履行合同、不完全履行合同或提供的服务不符合招标文件的要求，除支付违约金外，仍应实际履行合同或重新提供符合要求的服务。

（4）其它未尽事宜，以《中华人民共和国民法典》规定为准。

**十、争议的解决方式**

合同发生纠纷时，双方应协商解决，协商不成可以采用下列方式解决：

（1）提交 仲裁委员会仲裁；（2）向项目所在地人民法院起诉。

本合同发生纠纷，经双方协商不能解决时，采用第 （2） 种方式予以解决。

甲方（公章）： 乙方（公章）：

法定代表人或授权代理人：（签字） 法定代表人或授权代理人：（签字）

开户单位： 开户单位：

开户银行： 开户银行：

帐号： 帐号：

地址： 地址：

邮政编码： 邮政编码：

电话： 电话：

签订时间： 签订时间：

**注：最终合同内容以采购人签署的合同为准。**

**第五部分 项目说明及要求**

## 一、项目名称

山东大学第二医院超声设备一批（4）采购项目

## 二、项目说明

1.本项目共1个包，中标人不得对所投包内容分解后进行响应。

2.本项目报价不得超过最高控制价，否则作无效报价处理。

## 三、商务条件

1、质保期：≥3年。

2、供货（安装）期：≤30日（投标人竞报最快时间）。

3、交货地点：山东大学第二医院指定地点。

4、付款方式：货物经双方验收合格签字确认交付后，甲方收到发票入库三个月内，支付合同总金额90%，余款作为质量保证金，自货物验收入库之日起满12个月后，无质量及维保服务等问题，付总金额的10%。

5、本项目预算：350万元。

★6、投标人报价时，超声科高端便携式彩色多普勒超声诊断仪总报价不得超55万元；神经内科乳腺外科 彩色超声多普勒系统总报价不得超55万元；头颈联合超声总报价不得超80万元；麻醉科便携超声总报价不得超35万元；手术室B超总报价不得超35万元；急诊医学中心便携式彩色多普勒超声诊断仪总报价不得超35万元；重症医学科便携式彩色多普勒超声诊断仪总报价不得超55万元。

1. **项目内容及技术要求**

**一、超声科 高端便携式彩色多普勒超声诊断仪 1套，预算：55万，核心产品**

1、技术参数：

1、彩色 LED 显示屏≥14 英寸，自动调节亮度

2、主机探头接口:≥1个，可扩展到 3 个，全激活

#3、物理轨迹球设计，支持用户自定义按键数量≥4 个

4、二维灰阶模式，组织谐波技术，组织特异性成像技术：常规/肌肉/液性/脂肪，复合成像技术，可显示8条线，≥3级可调，

5、M型模式，彩色M型模式，自由解剖M模式

6、具备高分辨率血流成像技术

7、取样框偏转: ≥±30度 (线阵探头)

8、支持8个取样框内心肌组织的TDI速度、应变、应变率定量分析工具

9、穿刺针增强技术，凸阵和线阵探头均可支持，

10、智能血流跟踪技术，可以实现ROI框位置和角度的自动优化，提供Color/Power模式下彩色血流/能量图像的实时动态优化。

11、血管内中膜自动测量技术

12、小儿髋关节测量功能

13、固态硬盘≥240GB

#14、数字化全程动态聚焦，数字化可变孔径及动态变迹，A/D≥12 bit

#15、最大显示深度:≥38cm

#16、物理滑动TGC: ≥8段，LGC: ≥4段

17、彩色多普勒成像，包括速度、速度方差、能量、方向能量显示等，取样框偏转: ≥±20度(线阵探头)

18、频谱多普勒模式，取样角度≤65°脉冲多普勒最大速度: ≥8m/s，最小速度: ≤1 mm /s，取样容积: 0.5-20mm

19、宽景成像技术（要求支持二维及彩色模式），支持凸阵探头、线阵探头、腔内探头

20、具备造影成像

21、具备弹性成像

22、支持网络连接，支持图像无线传输到监护中央工作站

23、支持DICOM

2、配置：

2.1主机1台

2.2探头：凸阵探头、线阵探头、微凸阵探头各1把

2.3多功能台车

**二、乳腺外科 彩色超声多普勒系统 1套，预算：55万**

用途：用于小器官、血管、神经等全身应用。

一、系统技术规格及概述：

1.1主机成像系统：

#1.1.1液晶显示器≥23英寸

1.1.2显示器上下左右任意旋转，前后折叠

1.1.3触控屏≥13英寸

1.1.4控制面板可旋转、升降、前后拉升。旋转角度 ≥180度，上下移动≥30cm

1.1.5具有多倍信号并行处理技术

1.1.6数字化全程动态聚焦，数字化可变孔径及动态变迹，A/D≥12 bit

1.1.7曲线解剖M型技术，解剖M型技术≥3条取样线，可360度任意旋转，可在实时和冻结的二维图像上获取解剖M图像。

1.1.8成像系统具备彩色多普勒成像技术、彩色多普勒能量图技术、方向性能量图技术

1.1.9智能化一键图像优化技术、空间复合成像技术

1.1.10斑点噪声抑制技术

1.1.11自动血流跟踪技术

#1.1.12穿刺针增强技术，双屏实时对比显示，自适应校正角度

1.1.13图像全局放大及局部放大，放大倍数≥10倍。

1.1.14支持定制化模板，自动标记体位图

1.2测量和分析：

1.2.1常规测量软件包

1.2.2基础测量包，2B模式下支持双幅跨幅测量

1.2.3定点测速功能，彩色多普勒模式下可同屏测量血管腔内≥5个任意位置的血流速度

#1.2.4半自动面积及径线测量和计算，自动描迹

1.2.5全科测量包，自动生成小器官、血管等检查报告。

1.3图像存储及管理

1.3.1手动、自动回放，视频回放：≥90秒

1.3.2硬盘≥1T

1.3.3多种导出图像格式：静态、动态图像导出，文件格式包括： DCM、TIFF、BMP、JEPG单帧，视频文件格式包括：AVI

#1.3.4支持同步存储

#1.3.5支持向后存储和向前存储，时间长度可预置，向后存储最大时间≥300s

1.3.6原始数据处理，可对冻结图像进行参数调节，最大可调节参数≥30项

1.4连通性要求：

1.4.1支持网络连接，DICOM 3.0接口，支持DICOM结构化报告

1.4.2支持无线传输

二、系统技术参数及要求：

2.1系统通用功能：

2.1.1主机探头接口≥3个，全激活。

2.2探头规格

#2.2.1宽频变频探头

2.2.2二维、谐波、彩色及频谱多普勒模式分别独立变频，≥3段；

2.2.4电子线阵探头阵元数≥192

2.2.5配置探头参考频率≥5.0-13.0MHz血管和小器官线阵各1个

2.3二维显像主要参数：

2.3.1成像速度：相控阵探头，帧率≥50帧/秒

2.3.2增益调节：B/M/D分别独立可调，≥100

2.3.3 TGC: ≥8段

2.3.4探测深度≥35cm

2.3.5伪彩图谱: ≥8种

2.3.6最大帧率: ≥600 帧/秒

2.3.7动态范围：≥240，可视可调

2.4频谱多普勒：

2.4.1显示模式：脉冲多普勒、高脉冲重复频率、连续多普勒

2.4.2最大测量速度：≥7m/s（连续多普勒速度: ≥20m/s）

2.4.3最低测量速度：≤1mm /s（非噪声信号）

2.4.4偏转角度: ≥±20° (线阵探头) ，支持快速角度校正

2.4.5取样宽度及位置范围：≥0.5-20mm

2.4.6零位移动：≥8级

2.4.7支持频谱测量计算

2.5彩色多普勒：

2.5.1包括速度、速度方差、能量、方向能量显示等

2.5.2速度标识功能，观察血流分布及速度梯度

2.5.3取样框偏转: ≥±20°，取样框根据血流方向自动调节

2.5.4最大帧率: ≥220 帧/秒

2.5.5彩色增强功能：包括彩色多普勒能量图、组织多普勒等

2.6外设和附件

2.6.1探头放置槽≥3个

#2.6.2耦合剂加热器，温度可调

2.6.3携带LED照明灯

3.配置：

主机1台

5.0-13.0MHz血管和小器官线阵各1个

**三、头颈联合超声 2套，预算80万**

**1、技术参数：**

1. 设备用途: 临床超声诊断检查，包括心肺功能监测及血流动力学评估应用、心脏、介入操作的可视化引导、腹部、血管、神经、浅表组织和小器官、肌骨、经颅多普勒TCD 、FAST、产科、儿科、血管通路搭建，诊断和治疗引导等
2. 主要技术及系统概述：

1．技术参数及要求：

1.1 LED显示器≥15英寸

1.2具有≥8英寸触摸操作屏，按键支持自定义设置，包括移动、增加、删除

1.3机器内置超声教学助手

#1.4自动识别左室舒张期切面和左室收缩期切面，同时自动包络心内膜面，自动计算左室舒张期容积、左室收缩期容积，左室射血分数EF以及每搏量SV，无需连接心电图。

#1.5 自动测量速度时间积分：一键自动放置彩色取样框，PW取样线，取样门，自动跟踪并描记LVOT的PW频谱，并计算VTI、SV、CO，且可提供趋势图。

1.6 锐眼技术或类似技术

2．成像模式

2.1 二维灰阶模式

2.2组织谐波成像技术

2.3穿刺针显影增强技术

2.4彩色多普勒模式

2.5能量多普勒模式

2.6脉冲多普勒模式（PW）

2.7连续多普勒模式（CW）

3．穿刺针显影增强技术

3.1支持凸阵探头、线阵探头

3.2自动识别穿刺针角度，自动调节声束偏转

3.3支持双幅对比显示

4．B模式成像

4.1组织谐波成像模式

4.2组织特异性成像

4.3多角度空间复合成像技术，支持≥3条偏转线，多级可调，支持线阵和凸阵探头

4.4斑点噪声抑制成像

4.5回波增强技术，提高心脏图像质量

5．彩色多普勒成像（包括彩色、能量、方向能量多普勒模式）

5.1高分辨率血流成像

5.2双实时同屏对比显示

5.3自动调节取样框的角度及位置

6．频谱多普勒成像

6.1脉冲多普勒、高脉冲重复频率

 PW最大速度≥8m/s，最小速度≤3.0cm/s

6.2连续多普勒

 CW最大速度≥13m/s，最小速度≤5.0cm/s

7. 探头**参考**频率

7.1 线阵探头具备操作按钮，可自定义按钮操作功能，探头按键数量≥3个可以同时实现≥5种 功能的调节，频率范围：3.0-12.0MHz

7.2凸阵探头频率范围：1.5-5.5MHz

7.3相控阵探头频率范围：1.5-4.5MHz

8. 测量分析和报告

8.1常规测量软件包

8.2多普勒测量（自动或手动包络测量，自动计算测量参数）

8.3心脏功能专用测量软件包

8.4急重症应用测量软件包

9. 连通性和外部数据管理

9.1 具备DICOM基础功能，可通过网络将图像传输到DICOM服务器

9.2 ≥4个USB 3.0端口

9.3 以太网端口，内置无线网卡，借助网络，可在机器上一键将动态或静态图像传输至移动应用端群组内；

9.4HDMI、S-Video视频输出接口

9.5 ≥256G固态硬盘

10. 电源供应

10.1系统通过电池或交流电源运行

10.2可充电锂电池，连续使用时间≥90分钟

11.专用台车，支持液压升降，支持交流供电，可收纳纸巾、检查单等

**2、配置要求：**

1. 主机一台
2. 电子凸阵探头一把
3. 电子相控阵探头一把
4. 电子线阵探头一把
5. 专用台车：可升降、防盗锁模块

6.专用旅行箱，可装载主机、探头及相关备件

**四、麻醉科 便携超声 数量：1套，预算：35万**

**1、技术参数：**

**1.货物名称：**

1.1.全数字化高端平板便携式彩色多普勒超声诊断系统

**2.用途说明：**

用途：用于神经、急诊、腹部、产科、妇科、心脏、小器官、泌尿、血管、儿科等全身应用。

**3.系统技术规格及概述：**

3.1.≥21英寸显示屏；

3.2.主机内置≥3个，全激活；

3.3.主机内置≥3个USB 3.0接口

3.4.数字波束增强器

3.5.多倍波束合成

3.6.二维灰阶模式

3.7.组织谐波成像模式

3.8.宽带频移谐波

3.9.组织特异性成像

3.10.频率复合成像

3.11.空间复合成像

3.12.斑点抑制成像

3.13.彩色多普勒成像（包括彩色、能量、方向能量多普勒模式）

3.14.频谱多普勒成像：脉冲多普勒、高脉冲重复频率、连续波多普勒

3.15.组织多普勒成像

3.16.解剖M型模式

3.17.自由臂3D

3.18.造影定量分析功能

3.19.IMT

3.20.独立角度偏转

3.21.扩展成像（要求凸阵、线阵可用）

3.22.实时双幅对比成像

3.23.一键自动优化（包括应用于二维、彩色及频谱模式，彩色多普勒自动识别，包括ROI框位置、角度自动改变）

3.24.支持全屏放大，≥2档可调，

3.25.局部放大（支持前端、后端放大）

3.26.支持手动、自动、半自动触摸屏上包络测量

3.27.具备智能血流跟踪技术：根据血管走行，自动识别并跟踪血管，自动调整彩色取样框的位置和角度，自动调整PW取样门的大小和角度

3.28.多普勒自动识别功能

3.29.自动下腔静脉定量分析：自动跟踪IVC的内径并在实时或者多帧电影状态下计算自主呼吸下的塌陷指数CI，机械通气下的扩张指数DI和IVCV，并支持快速容量状态标注，且可提供趋势图。

3.30.支持自动锁屏功能；

3.31.自动唤醒功能

3.32.常规测量软件包：腹部、心脏、血管、小器官，神经，产科、妇科、泌尿、急诊测量软件包

3.33.图像后处理，可处理参数≥26种

3.34.支持手动触摸屏上注释

3.35.支持手势操作（图像调整、测量和注释、图像浏览）

3.36.穿刺针增强技术，可跟随进针角度随时改变声束偏转角度，支持双屏实时对比显示增强前后效果，支持线阵和凸阵探头

3.37.实时宽景成像单元

3.38.≥100种体位图

3.39.可支持DICOM 3.0

3.40.支持多国语言（包括键盘输入、注释、操作面板等）

3.41.内置超声教学软件，解剖图谱，标准的超声图像，扫查位置参考图，以及扫查技巧图文解析，覆盖神经、FAST、心脏、腹部、甲状腺、乳腺、睾丸和妇产等应用，为用户提供在线指导

3.42.自动工作流协议，自动提示检查切面、自动激活彩色多普勒、PW模式，自动添加注释和体

**4.测量/分析和报告**

4.1.常规测量

距离测量、椭圆及描迹测量面积周长、体积测量

4.2.多普勒测量（自动或手动包络测量，自动计算测量参数）

4.3.全科测量包，自动生成报告

急诊、神经、肌骨、腹部、产科、妇科、小器官、泌尿、血管

4.4.心脏功能专用测量及分析

**5.电影回放和原始数据处理**

5.1.所有模式下可用

5.2.支持手动、自动回放

5.3.支持向后存储和向前存储，时间长度可预置

5.4.图像后处理，可对回放图像进行参数调节

5.5.支持同步存储(支持单帧图像文件包含： DCM、TIFF、BMP、JEPG单帧，电影文件包括： AVI)，即后台存储或导出图像数据的同时前台可以完成实时扫描。直接一键存储至硬盘，突然关机或未结束检查关机资料不丢失

**6.检查存储和管理**

6.1.检查存储

≥250GB SSD硬盘、内置超声工作站

多种导出图像格式：动态图像、静态图像以PC格式直接导出，无需特殊软件即能在普通PC 机上直接观看图像。导出、备份图像数据资料同时，可进行实时检查，不影响检查操作

**7.连通性要求**

7.1.支持网络连接

有线网络

无线网络

7.2.DICOM 3.0，支持妇产科、心脏、血管、乳腺结构化报告

**7.3.**支持移动设备无线传输，要求将机器超声图像通过无线网络直接发送到智能移动终端平台

**8.系统技术参数及要求**

8.1.二维灰阶模式

数字化声束形成器

数字化全程动态聚焦，数字化可变孔径及动态变迹，A/D≥12 bit

接收方式：发射、接收通道≥1024，多倍信号并行处理

扫描线：每帧线密度≥512超声线

发射声束聚焦：发射≥8段

扫描参考频率：

电子单晶体凸阵：超声频率范围 1.1- 5.5 MHz

电子单晶体相控阵：超声频率范围1.5- 5.0 MHz

电子线阵：超声频率范围3-11MHz

预设条件：针对不同的检查脏器，预置最佳图像检查条件

最大显示深度:≥38cm

TGC: ≥8段

二维灰阶：≥256

动态范围: ≥230（可视可调）

增益调节: B/M/D分别独立可调，≥100

伪彩图谱: ≥8种

8.2.彩色多普勒成像

包括速度、速度方差、能量、方向能量显示等

显示方式：B/C、B/C/M、B/POWER、B/C/PW

取样框偏转: ≥±30度 (线阵探头)

最大帧率: ≥360 帧/秒

支持B/C 同宽

8.3.频谱多普勒模式

包括脉冲多普勒、高脉冲重复频率、连续多普勒

显示方式：B, PW，B/PW, B/C/PW, B/CW, B/C/CW等等

显示控制：反转、零移位、B刷新、D扩展、B/D扩展等

PW最大速度: ≥8m/s（连续多普勒速度: ≥22m/s）

最小速度: ≤1mm /s（非噪声信号）

取样容积: ≥0.5-20mm

偏转角度: ≥±20度 (线阵探头)

零位移动：≥8 级

快速角度校正

支持频谱自动测量

**9.探头规格**

9.1.可选配探头类型：凸阵、线阵、腔内、相控阵；

9.2.支持单晶体凸阵探头，单晶体相控阵探头；

9.3.探头频率：

频率带宽≥1.5-22MHz（依赖不同探头）

所有探头均为宽频变频探头,二维、谐波、彩色及频谱多普勒模式分别独立变频，≥3段

振元：最大有效振元数≥192振元

9.4.穿刺引导

凸阵、线阵、相控阵具备多角度穿刺引导功能

9.5.B/M、彩色、能量多普勒、组织多普勒输出功率可选择分级调节

**9.6.**线阵探头采用按键设计，探头上按键个数≥3个，具有防误触设计和盲点设计，操作简单，并可以自定义功能，如增益、冻结、解冻等功能；

**10.系统输入和输出**

10.1.HDMI: 1个

10.2.USB: 4个，USB 3.0

10.3.网口: 1个

**11.外设和附件**

11.1.台车（包括：耦合剂杯套组、储物篮、打印机架、AC电源及电源线、辅助输出电源线、纸巾架）

11.2.自动电源卷线器

**2、配置要求：**

主机\*1

线阵探头\*1

凸阵探头\*1

相控阵探头\*1

台车\*1

**五、手术室 B超 1套，预算：35万**

一、技术参数：

产品用途说明：满足腹部、妇科、产科、心脏、小器官与浅表组织、血管、颅脑, 泌尿、介入性超声、儿科、急诊、麻醉、等全身应用需求

1.系统技术规格及概述：≥15英寸高清晰、医用专业彩色显示屏，分辨率为≥1280x1024，根据环境光变化自动调节亮度

1.1探头接口≥3个，全激活

1.3支持用户自定义按键数量≥4个，自定义键支持≥4个功能

2.二维灰阶模式

2.1组织谐波成像模式

2.2组织特异性成像

2.3多角度空间复合成像技术，支持≥7条偏转线，多级可调，支持线阵和凸阵探头

2.4频率复合成像

2.5斑点噪声抑制成像

2.6回波增强技术

3.M型成像模式

3.1彩色M型

3.2解剖M型，取样线≥2条，可360度任意旋转，支持实时扫描以及离线重构M型图像

4.彩色多普勒成像（包括彩色、能量、方向能量多普勒模式）

4.1超宽动态血流技术

4.2高分辨率血流成像

4.3双实时同屏对比显示

4.4自动调节取样框的角度及位置

5.频谱多普勒成像

5.1脉冲多普勒、高脉冲重复频率

5.2连续多普勒

5.3智能多普勒自动优化频谱多普勒取样线角度，以及快速矫正取样角度

6.造影成像单元

6.1用于腹部、浅表和微血管造影

6.2支持组织图像与造影剂图像混合造影模式。

7.弹性成像单元

8.实时宽景成像：支持凸阵、线阵和相控阵探头，具有扫描速度提示功能方便用户操作，可360度旋转

9.一键自动优化（包括应用于二维、彩色、频谱模式、TDI及造影）

10.图像放大技术

10.1一键实现全屏放大

10.2 10倍局部放大（支持前端、后端放大）

11.穿刺针增强技术

11.1双屏实时对比显示增强前后效果

11.2增强平面角度可调

12.测量分析和报告

12.1常规测量，支持距离、椭圆、描迹测、体积、斜率等

12.2多普勒测量（自动或手动包络测量，自动计算测量参数）

13.电影回放及原始数据处理

13.1电影回放

13.1.1所有模式下支持手动、自动回放

13.1.2支持向后存储和向前存储，时间长度可预置，向后存储≥5分钟的电影

13.1.3支持保存后的图像同屏对比分析（动态、静态）

13.2原始数据处理，可对回放图像进行≥20个参数调节

14.检查存储和管理

15.≥240G固态硬盘

15.2内置超声工作站，支持同步存储

15.3支持直接一键存储至硬盘或U盘，突然关机或未结束检查关机资料不丢失

15.4动态图像、静态图像以PC格式直接导出（支持单帧图像文件包含： DCM、TIFF、BMP、JPG单帧，电影文件包括：CIN、AVI、DCM）。

16. 二维灰阶模式

焦点：≥4个，动态可调

扫描频率：电子凸阵：超声参考频率 2-5.0MHz，支持扩展成像；

电子线阵：超声参考频率4-12MHz，支持扩展成像

最大显示深度:≥39cm

TGC: ≥8段

动态范围: ≥30-190dB，可视可调

凸阵探头18cm深，全视野二维帧频≥40帧/秒

17.彩色多普勒成像

取样框偏转: ≥±20度 (线阵探头)

凸阵探头18cm深，高线密度全视野彩色帧频≥6帧/秒

支持B/C 同宽

18.频谱多普勒模式

显示控制：反转、零移位、B刷新、D扩展、B/D扩展等

PW最大速度: ≥8.0m/s

最小速度: ≤1mm/s

取样容积: ≥0.5-20mm

偏转角度: ≥±20度 (线阵探头)

快速角度校正

19.连通性

参考信号:心电，呼吸波，心电触发

数据接口:HDMI、USB3.0接口、音频接口

支持数据无线传输

支持DICOM3.0系统

外设数据模块：包含S---视频、VGA视频接口、高清音视频接口

专用台车：可升降、防盗锁模块

二、配置要求：

便携超声主机 1套

单晶体凸阵探头 1支

L型超高频术中探头：参考频率4-16MHz，1把

T型高频术中探头：参考频率4-13MHz，1把

腹腔镜探头，1把

台车（可升降具备防盗锁模块） 1套

原厂专用拉杆箱 1套

**六、急诊医学中心 便携式彩色多普勒超声诊断仪 1套，预算：35万**

**1、技术参数：**

1、**设备用途及说明：**

以成人心脏、小儿心脏、新生儿心脏临床诊断应用和相关科研为主，支持成人及小儿经食管超声心动图成像，覆盖外周血管、腹部、妇产科/盆腔、泌尿系统和前列腺、浅表组织与小器官、儿科、经颅超声、肌骨、体腔超声(经阴道/经直肠)、术中介入超声等检查全面应用。

2、**主要规格及系统概述**

2.1**彩色多普勒超声波诊断仪包括：**

2.1.1 ≥15英寸液晶全触摸屏LCD显示器

2.1.2一体化台车，台车探头接口≥3

2.1.3台车具有内置备用电池组，扫查时间≥3小时

2.1.4具有面阵或矩阵、单晶体技术

2.1.5动态宽波束发射与接收超声信号，连续动态接收聚焦。

2.1.6全数字式波束形成器

2.1.7**数字化二维灰阶成像单元**

2.1.7.1所有探头均为宽频、多点变频探头

2.1.7.2组织谐波成像技术、谐波频率和基波频率同时显示

2.1.7.3自动组织优化，一键式自动优化图像多种参数

2.1.7.4智能化超清成像、斑点噪声抑制技术，多级可调

2.1.7.5实时多角度复合成像技术，彩色模式下同样适用

2.1.7.6梯形扩展成像技术

2.1.7.7宽景成像技术

#2.1.7.8心尖扩展成像：相控阵心脏探头采用凸阵扩展技术，实现心尖宽视野显示。

2.1.7.9二维灰阶血流显像。

**2.1.8彩色多普勒血流成像单元**

2.1.8.1双屏同步显示二维和彩色血流图像，彩色多普勒频率独立可调

2.1.8.2彩色M型模式，支持解剖M型

2.1.8.3二维和彩色同步双幅实时显示，亦可应用于冻结和存储的回放图像

2.1.8.4能在冻结和回放的彩色模式下，再次调节彩色图谱、编码方式、方差模式、彩色/组织优先、彩色增益、彩色反转、彩色基线、彩色叠加等多项参数

2.1.8.5彩色帧频可独立调节

**2.1.9频谱多普勒显示单元及分析系统**

2.1.9.1具有PW、CW、HPRF多种模式

2.1.9.2多普勒频率显示、独立可调

2.1.9.3自动频谱优化技术，一键控制，自动调整频谱至最佳范围

2.1.9.4高性能实时双同步、三同步功能，随时可切换

2.1.9.5实时扫描中的图像参数调节，包括增益、基线位置、时间轴快慢、角度校正、噪音抑制、对比度、彩色图谱等的调节，也同样能应用于已经冻结或存储后的图像

**2.1.10组织多普勒成像单元**

#2.1.10.1实时组织速度图成像、组织追踪图成像、组织同步化成像、组织应变及应变率成像

2.1.10.2具有多普勒信号去除功能，能在实时、冻结、存储的图像上独立去除组织多普勒信号。

2.1.10.3组织多普勒信号可直接转换为组织追踪图、组织同步化图、应变图和应变率图。

2.1.10.4主机在线同时显示≥8个节段的心肌速度曲线、位移曲线、应变及应变率曲线

**2.1.11超声造影成像单元**

2.1.11.1编码脉冲反向谐波技术和超声调制信号用于造影剂成像

2.1.11.2支持左心室造影

2.1.11.3支持经胸二维探头

2.1.11.4支持食道矩阵容积探头

2.1.11.5具有三平面造影

2.1.11.6支持负荷超声成像下的左心造影

2.1.11.7可与斑点噪音抑制等技术结合使用

2.1.11.8具有双时钟计时，存储时间长短可调

**2.2测量和分析： (B型、M型、频谱多普勒、彩色多普勒、心脏容积模式)**

2.2.1一般测量功能：直径、面积、体积、狭窄率、压差等

2.2.2心脏功能测量与分析

2.2.2.1具备心脏频谱自动识别功能。

2.2.2.2具备心脏频谱自动测量功能。

2.2.2.3直线解剖M型和曲线解剖M型：实时、冻结或回放图像上可获得M型扫描线360度任意旋转或多点任意描记。

2.2.2.4自动二维心功能测量，支持单平面和双平面计算

2.2.2.5组织多普勒定量分析技术: 实时组织多普勒速度彩色显示，单节段运动速度曲线、≥8个节段运动速度曲线同步显示、同一时间点的不同节段运动速度同步显示。

2.2.2.6在线斑点追踪定量分析: 自动心内膜边界追踪，分析心肌收缩期长轴峰值应变、收缩后收缩指数（PSI）、提供≥17节段牛眼图显示、曲线显示模式、解剖M型显示模式等。

2.2.2.7具备儿科心脏Z-score评分系统

2.2.3产科测量软件包

2.2.3.1内置产科测量软件包，包含胎儿生长分析数据与图表

2.2.3.2胎儿生长发育曲线显示，支持多胞胎对比

2.2.3.3包含卵巢与子宫测量报告

2.2.3.4测量结果自动导入主机内置工作表，并可自动生成报告输出与打印

2.2.4血流测量与分析: 频谱多普勒实时自动包络，参数可自定义设定。

2.2.5血管内中膜自动测量:血管前壁和后壁均可自动测量，自动优化测量曲线，可以和血管造影相结合。自动给出分析报告，包括采样点数量、均值与标准差等

**2.3图像存储与（电影）回放重现单元**

2.3.1超声图像静态、动态存储，原始数据回放重现

2.3.2病案管理单元包括病人资料、报告、图像等的存储、修改、检索和打印等。

2.3.3动态图像、静态图像以AVI、JPEG或MPEGVue格式直接存储于可移动媒介

2.3.4在屏剪帖板和多画面同屏回放功能

2.3.5USB接口支持U盘或移动硬盘快速存储屏幕上的图像

**2.4参考信号：心电、心音、脉搏波、心电触发**

**2.5输入/输出信号:**

2.5.1输入：ECG、USB

2.5.2输出：HDMI、Dicom、USB

**2.6图像管理与记录装置：**

2.6.1内置图像管理系统

2.6.2内置固态硬盘≥128G

2.6.3可扩展的存储装置：大容量移动硬盘、DVD-RW、DVR等

**3、技术参数及要求：**

**3.1系统通用功能**

3.1.1液晶全触摸屏显示器≥15英寸，高分辨率1920x1080。

3.1.2探头接口：主机具备一个探头接口，可由台车扩展为≥3

**3.2探头规格**

3.2.1参考频率：探头均为宽频带多点变频探头，频率范围≥1.5-18.0MHz，中心频率可选择≥3种

3.2.2二维、彩色、多普勒均可独立变频

3.2.3类型：可支持心脏矩阵探头，相控阵、凸阵、微凸阵、腔内、线阵、经食道及术中探头

3.2.4 B/D兼用：

线 阵：B/PWD

凸 阵：B/PWD

相控阵：B/PWD/CWD

3.2.5探头工作参考频率范围:

成人相控阵探头：1.5-4.0MHz

成人凸阵：1.5-6.0MHz

电子线阵：4.0-10.0MHz

**3.3二维灰阶显像主要参数**

3.3.1成人相控阵探头最大扫描角度：≥90°

3.3.2二维灰阶成像≥256灰阶

3.3.3支持高清晰局部放大

3.3.4回放重现：灰阶图像回放≥3000幅

3.3.5增益调节：STC分段≥8，B/M可独立调节

3.3.6预设条件：针对不同的检查脏器，预置最佳化图像的检查条件。

3.3.7二次谐波：所配探头支持二次谐波，相控阵探头谐波数≥4组

3.3.8扫描深度≥30cm

**3.4频谱多普勒成像参数**

3.4.1方式： PWD, HPRF，CWD

3.4.2多普勒发射频率：

相控阵：≥四段

线阵：≥三段

2.4.3最大测量速度：

PWD：血流速度≥6m/s

CWD：血流速度≥12m/s

2.4.4最低测量速度：≤5mm/s(非噪声信号)

2.4.5显示方式：B、M、B/M、B/M/CFI、B/D、D、B/CFI/D

2.4.6电影回放：≥90秒

2.4.7零位移动：≥6级

2.4.8取样宽度及位置范围：宽度≥1-15mm；分级可调

2.4.9实时二同步/三同步显示

2.4.10频谱自动包络并完成测量，参数可自定义，可于实时、冻结和回放图像上完成

**2.5彩色多普勒成像参数**

2.5.1显示方式：速度显示、能量显示、方差显示、彩色心肌速度多普勒显示、彩色心肌位移多普勒显示

2.5.2彩色显示帧频：

相控阵扇扫探头、90°角，18cm深满屏显示，彩色显示帧频≥10帧/s

相控阵扇扫探头、90°角，18cm深满屏显示，彩色组织多普勒帧频≥90帧/s

2.5.3成人相控阵彩色取样框扫描角度：≥10°— 90°

2.5.4显示位置调整：线阵扫描感兴趣的图像范围：≥ -20°- +20°

2.5.5显示控制：零位移动分±10级、黑/白与彩色比较、彩色对比

2.5.6彩色显示速度：最低平均血流显示速度：≤5mm/s

2.5.7实时组织多普勒速度成像、实时组织多普勒位移成像,可M型、直线解剖M型、曲线解剖M型及频谱分析。

2.6超声功率输出调节:B/M、CWD、PWD、Color Doppler输出功率可调

**2、配置要求：**

主机一台

台车一个

成人相控阵探头1把

成人凸阵1把

电子线阵1把

**七、重症医学科 便携式彩色多普勒超声诊断仪 1套，预算：55万**

**1、技术参数：**

1、**设备用途及说明：**

以成人心脏、小儿心脏、新生儿心脏临床诊断应用和相关科研为主，支持成人经食管超声心动图成像，覆盖外周血管、腹部、妇产科/盆腔、泌尿系统和前列腺、浅表组织与小器官、儿科、经颅超声、肌骨、体腔超声(经阴道/经直肠)、术中介入超声等检查全面应用。

2、**主要规格及系统概述**

2.1**彩色多普勒超声波诊断仪包括：**

2.1.1液晶全触摸屏显示器≥21英寸

2.1.2一体化台车，台车探头接口≥3

2.1.3台车具有内置备用电池组，扫查时间≥3小时

2.1.4具有面阵或矩阵、单晶体技术

2.1.5动态宽波束发射与接收超声信号，连续动态接收聚焦。

2.1.6全数字式波束形成器

2.1.7**数字化二维灰阶成像单元**

2.1.7.1所有探头均为宽频、多点变频探头

2.1.7.2组织谐波成像技术

2.1.7.3自动组织优化，一键式自动优化图像多种参数

2.1.7.4智能化超清成像、斑点噪声抑制技术，多级可调

2.1.7.5实时多角度复合成像技术，彩色模式下同样适用

2.1.7.6梯形扩展成像技术

2.1.7.7宽景成像技术

#2.1.7.8心尖扩展成像：相控阵心脏探头采用凸阵扩展技术，实现心尖宽视野显示。

2.1.7.9具备智能血流跟踪功能

**2.1.8彩色多普勒血流成像单元**

2.1.8.1双屏同步显示二维和彩色血流图像，彩色多普勒频率独立可调

2.1.8.2彩色M型模式，支持解剖M型

2.1.8.3二维和彩色同步双幅实时显示，亦可应用于冻结和存储的回放图像

2.1.8.4能在冻结和回放的彩色模式下，再次调节彩色图谱、编码方式、方差模式、彩色/组织优先、彩色增益、彩色反转、彩色基线、彩色叠加等多项参数

2.1.8.5彩色帧频可独立调节

**2.1.9频谱多普勒显示单元及分析系统**

2.1.9.1具有PW、CW、HPRF多种模式

2.1.9.2多普勒频率显示、独立可调

2.1.9.3自动频谱优化技术，一键控制，自动调整频谱至最佳范围

2.1.9.4高性能实时双同步、三同步功能，随时可切换

2.1.9.5实时扫描中的图像参数调节，包括增益、基线位置、时间轴快慢、角度校正、噪音抑制、对比度、彩色图谱等的调节，也同样能应用于已经冻结或存储后的图像

**2.1.10组织多普勒成像单元**

#2.1.10.1实时组织速度图成像、组织追踪图成像、组织同步化成像、组织应变及应变率成像

2.1.10.2具有多普勒信号去除功能，能在实时、冻结、存储的图像上独立去除组织多普勒信号。

2.1.10.3组织多普勒信号可直接转换为组织追踪图、组织同步化图、应变图和应变率图。

2.1.10.4主机在线同时显示≥8个节段的心肌速度曲线、位移曲线、应变及应变率曲线

**2.1.11超声造影成像单元**

2.1.11.1编码脉冲反向谐波技术和超声调制信号用于造影剂成像

2.1.11.2支持左心室造影

2.1.11.3支持经胸二维探头

2.1.11.4支持负荷超声成像下的左心造影

2.1.11.5可与斑点噪音抑制等技术结合使用

2.1.11.6具有双时钟计时，存储时间长短可调

**2.2测量和分析： (B型、M型、频谱多普勒、彩色多普勒、心脏容积模式)**

2.2.1一般测量功能：直径、面积、体积、狭窄率、压差等

2.2.2心脏功能测量与分析

2.2.2.1具备心脏频谱自动识别功能。

2.2.2.2心脏频谱自动测量：可对心脏瓣膜彩色血流频谱及组织多普勒频谱进行多个心动周期的识别并命名。

2.2.2.3直线解剖M型和曲线解剖M型：实时、冻结或回放图像上可获得M型扫描线360度任意旋转或多点任意描记。

2.2.2.4自动二维心功能测量，支持单平面和双平面计算

2.2.2.5在线斑点追踪定量分析: 自动心内膜边界追踪，分析心肌收缩期长轴峰值应变、收缩后收缩指数（PSI）、提供≥17节段牛眼图显示、曲线显示模式、解剖M型显示模式等。

2.2.3产科测量软件包

2.2.3.1内置产科测量软件包，包含胎儿生长分析数据与图表

2.2.3.2胎儿生长发育曲线显示，支持多胞胎对比

2.2.3.3包含卵巢与子宫测量报告

2.2.3.4测量结果自动导入主机内置工作表，并可自动生成报告输出与打印

2.2.4血流测量与分析: 频谱多普勒实时自动包络，参数可自定义设定。

2.2.5血管内中膜自动测量:血管前壁和后壁均可自动测量，自动优化测量曲线，可以和血管造影相结合。自动给出分析报告，包括采样点数量、均值与标准差等

#2.2.6具备心脏泵功能自动分析功能

**2.3图像存储与（电影）回放重现单元**

2.3.1超声图像静态、动态存储，原始数据回放重现

2.3.2病案管理单元包括病人资料、报告、图像等的存储、修改、检索和打印等。

2.3.3动态图像、静态图像以AVI、JPEG或MPEGVue格式直接存储于可移动媒介

2.3.5USB接口支持U盘或移动硬盘快速存储屏幕上的图像

**2.4参考信号：心电、心电触发**

**2.5输入/输出信号:**

2.5.1输入：ECG、USB

2.5.2输出：HDMI、Dicom、USB

**2.6图像管理与记录装置：**

2.6.1内置图像管理系统

2.6.2内置固态硬盘≥256G

2.6.3可扩展的存储装置：大容量移动硬盘、DVD-RW、DVR等

**3、技术参数及要求：**

**3.1系统通用功能**

3.1.1液晶全触摸屏显示器≥21英寸，高分辨率1920x1080。

3.1.2探头接口：主机具备一个探头接口，可由台车扩展为≥3

**3.2探头规格**

3.2.1频率：探头均为宽频带多点变频探头，频率范围≥1.5-18.0MHz，中心频率可选择≥3种

3.2.2二维、彩色、多普勒均可独立变频

3.2.3类型：可支持相控阵、凸阵、微凸阵、腔内、线阵、经食道及术中探头

3.2.4B/D兼用：

线 阵：B/PWD

凸 阵：B/PWD

相控阵：B/PWD/CWD

3.2.5探头工作参考频率范围:

成人相控阵探头：1.5-4.0MHz

成人凸阵：1.5-6.0MHz

电子线阵：4.0-10.0MHz

**3.3二维灰阶显像主要参数**

3.3.1成人相控阵探头最大扫描角度：≥90°

3.3.2二维灰阶成像≥256灰阶

3.3.3支持高清晰局部放大

3.3.4回放重现：灰阶图像回放≥3000幅

3.3.5增益调节：STC分段≥8，B/M可独立调节

3.3.6预设条件：针对不同的检查脏器，预置最佳化图像的检查条件，减少操作时的调节，及常用所需的外部调节及组合调节。

3.3.7二次谐波：所配探头支持二次谐波，相控阵探头谐波数≥4组

3.3.8扫描深度≥30cm

**3.4频谱多普勒成像参数**

3.4.1方式： PWD, HPRF，CWD

3.4.2多普勒发射频率：

相控阵：≥四段

线阵：≥三段

3.4.3最大测量速度：

PWD：血流速度≥6m/s

CWD：血流速度≥12m/s

3.4.4最低测量速度：≤5mm/s(非噪声信号)

3.4.5显示方式：B、M、B/M、B/M/CFI、B/D、D、B/CFI/D

3.4.6电影回放：≥90秒

3.4.7零位移动：≥6级

3.4.8取样宽度及位置范围：宽度≥1-15mm；分级可调

3.4.9实时二同步/三同步显示

3.4.10频谱自动包络并完成测量，参数可自定义，可于实时、冻结和回放图像上完成

**3.5彩色多普勒成像参数**

3.5.1显示方式：速度显示、能量显示、方差显示、彩色心肌速度多普勒显示、彩色心肌位移多普勒显示

3.5.2彩色显示帧频：

相控阵扇扫探头、90°角，18cm深满屏显示，彩色显示帧频≥10帧/s

相控阵扇扫探头、90°角，18cm深满屏显示，彩色组织多普勒帧频≥90帧/s

3.5.3成人相控阵彩色取样框扫描角度：≥10°— 90°选择

3.5.4显示位置调整：线阵扫描感兴趣的图像范围：≥ -20°- +20°

3.5.5显示控制：零位移动分±10级、黑/白与彩色比较、彩色对比

3.5.6彩色显示速度：最低平均血流显示速度：≤5mm/s

3.5.7实时组织多普勒速度成像、实时组织多普勒位移成像,可M型、直线解剖M型、曲线解剖M型及频谱分析。

3.6超声功率输出调节:B/M、CWD、PWD、Color Doppler输出功率可调

**2、配置要求：**

主机一台

台车一个

成人（单晶体）相控阵探头1把

成人凸阵1把

电子线阵1把

**第六部分 附件**

## 附件一：投标函

投 标 函

盛和招标代理有限公司：

经研究，我们决定参加编号为 的采购项目并报价。为此，我方郑重声明以下诸点，并负法律责任。

1、我方提交的投标文件，正本一份，副本五份。

2、如果我方的投标文件被接受，我们将履行招标文件中规定的每一项要求，并按我方投标文件中的承诺按期、保质、保量完成项目的实施。

3、我们认可本次招标文件中评审委员会选择入围投标人及中标人的方式和权利。

4、我们承诺，投标文件不存在复制、粘贴招标文件主要规格技术参数的情况。

5、我方已详细检查所有投标文件、附件以及所提供的参考文件，有模糊和误解产生的一切后果，由我方自负。

6、投标文件在公开报价后90日内有效。

7、我们同意按照招标文件的要求，提供与递交投标文件有关的数据和资料。

8、我方愿按《中华人民共和国民法典》履行自己的全部责任。

地址： 邮政编码：

电话： 传真：

投标人全称（公章）：

法定代表人（签字或盖章）：

年 月 日

## 附件二：法定代表人授权委托书

法定代表人授权委托书

 （投标人名称）法定代表人 ，现授权委托 （单位名称）的 （姓名、职务）为我公司全权代理人，以本公司的名义参加盛和招标代理有限公司组织的本次招标项目，全权处理招标过程有关的一切事务。授权代理人在本项目执行过程中所签署的一切文件，我均予以承认。

特此委托。

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 附法定代表人身份证正面复印件 |  | 附授权代理人身份证正面复印件 |
| 附法定代表人身份证反面复印件 |  | 附授权代理人身份证反面复印件 |

全权代表姓名： 性别： 年龄：

单位： 部门： 职务

投标人（盖章）：

法定代表人（签字或盖章）：

日期： 年 月 日

**附件三：在经营活动中没有重大违法记录的书面声明**

在经营活动中没有重大违法记录的书面声明

我方在参加 （项目名称）采购活动前3年内，在经营活动中没有重大违法记录（重大违法记录指投标人因违法经营受到刑事处罚或者责令停产停业、吊销许可证或者执照、较大数额罚款等行政处罚）。

投标人（盖章）：

法定代表人或授权代理人（签字）：

日期： 年 月 日

**附件四：投标人无控股、管理关系的书面声明**

致山东大学第二医院、盛和招标代理有限公司：

就参与本次山东大学第二医院超声设备一批（4）采购项目（项目编号：SHZB2024-1057）,我公司做以下声明：

我单位负责人与其他投标人负责人非同一人，我公司与其他投标人不存在直接控股、管理关系。

特此承诺

投标人名称（加盖公章）：

日期：2024年 月 日

## 附件五：报 价 一 览 表

报 价 一 览 表

项目编号：

投标人名称（公章）： 法定代表人或授权代理人签字：

|  |  |
| --- | --- |
| 项目名称 |  |
| 投标人名称 |  |
| 总报价 | 小写： 元 大写： 圆 |
| 产地、品牌型号 |  |
| 交付期 | 合同签订后， 日内安装调试完毕。 |
| 质保期 |  |
| 所报产品制造商是否为小微企业、监狱企业、残疾人福利性单位 | □是 企业类型：□否 |
| 投标人对招标文件的认同情况 |  |
| 备注 |  |

**注：**

1.投标人必须另外单独密封一套 “报价一览表”，“报价一览表”要求每包报价单独打印一份本表并盖章（提供原件），密封到信封里，现场与投标文件同时提交。在封面加盖单位公章并注明报价一览表、项目名称、所报、投标人名称。

2. 投标报价包含本项目执行过程中产生的一切费用。

3.投标人须按以上格式填写，不得删除或增加内容，否则评审委员会有权视为无效报价。

年 月 日

## 附件六：报价明细表

**报价明细表**

**项目名称:**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 序号 | 模块/产品名称 | 原产地及制造商 | 品牌型号 | 技术规格（详细配备） | 单价 | 数量 | 总价 | 质保期 | 交货时间 | 备注 |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| … |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 合计 |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |

 注：1.报价的所有货物均须标明品牌、型号(详细配备)、原产地及制造商，否则将作为非实质性响应报价予以拒绝。

2.须逐条响应报价，不得漏项。

3.出现上述问题可视情况做无效响应处理。

投标人名称（盖章）：

授权代表（签字或盖章）：

年 月 日

## **附件七：产品性能描述一览表及配备清单**

**产品性能描述一览表**

项目编号： 项目名称：

投标人名称：（公章） 法定代表人或授权代理人签字：

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| 序号 | 产品名称 | 规格型号 | 技术性能描述（详细的技术参数） | 备注 |
| 1 |  |  |  |  |
| 2 |  |  |  |  |
| 3 |  |  |  |  |
| 4 |  |  |  |  |
| 5 |  |  |  |  |
| … |  |  |  |  |

**注:本表后附制造商公开发布的印刷文献或产品使用手册或检测报告等有效资料的复印件（技术要求有规定的，按规定提供佐证）。**

年 月 日

**配备清单**

项目编号： 项目名称：

投标人名称：（公章） 法定代表人或授权代理人签字：

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| 序号 | 产品名称 | 规格型号 | 数量 | 单位 |
| 1 |  |  |  |  |
| 2 |  |  |  |  |
| 3 |  |  |  |  |
| 4 |  |  |  |  |
| 5 |  |  |  |  |
| … |  |  |  |  |

年 月 日

**附件八：与所投产品配套耗材、试剂的价格表（如果有）**

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| 序号 | 耗材名称 | 规格型号 | 数量 | 单价（元） |
| 1 |  |  |  |  |
| 2 |  |  |  |  |
| 3 |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |

**附件九：质保期内/外备品备件、易损件、专用工具报价表**

（格式自定）

**附件十：技术偏离表**

**技术偏离表**

货物名称 :

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 序号 | 招标文件条目号 | 招标文件技术要求 | 投标文件实际情况 | 投标文件对应的页码及条目号 | 偏离情况 | 备注 |
|  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |

说明：1、投标人请按照招标文件“第五部分 项目说明及要求”中逐一填写，投标人不得自行增减或删除、修改任何指标，也不能直接复制粘贴竞争性招标文件中的要求，必须填写真实数据，否则评标委员会将作出不利于投标人的认定。

 2、投标人提供虚假承诺的，评标委员会可认定虚假报价，请各投标人谨慎填写。

投标人名称（盖章）：

授权代表（签字或盖章）：

年 月 日

**附件十一:商务偏离表**

**商务偏离表**

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 序号 | 招标文件条目号 | 招标文件技术要求 | 投标文件实际情况 | 投标文件对应的页码 | 偏离情况 | 备注 |
|  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |

说明：1、请填写招标文件已列明并要求投标人响应的如付款方式、交货期、质保期、售后服务等商务条款，并逐一做出承诺。

 2、请投标人在填写偏离表时，对应招标文件要求如实填写“偏离”或“不偏离”，若投标人自行承诺的售后服务与此表不一致的，则评标委员会有权作出不利于投标人的认定。

 3、投标人提供虚假承诺的，评标委员会可认定为虚假报价。请各投标人谨慎填写。

投标人名称（盖章）：

授权代表（签字或盖章）：

年 月 日

**附件十二：服务承诺及其它优惠条件**

（格式自定）

**附件十三：** 投标人同类项目实施情况一览表

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 采购单位名称 | 项目名称 | 单价 | 合同金额（万元） | 附件页码 | 采购单位联系人及电话 |
| 合同 |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |

投标人提供虚假资料的，评标委员会可认定为虚假响应，请各投标人谨慎填写。

投标人名称（公章）：

法定代表人或其授权代表（签字或盖章）：

日期： 年 月 日

**附件十四：证明文件格式**

**格式1 2023年度财务状况报告**

投标人是法人的，应提供2023年经审计的财务报告复印件，或其基本开户银行出具的资信证明复印件；

投标人是其他组织或自然人的，应提供银行出具的资信证明复印件。

**格式2 依法缴纳税收和社会保障资金的相关材料**

投标人是法人的，缴纳税收的证明材料，应提供开标前六个月内任意一个月的依法缴税凭据复印件；

 投标人是法人的，缴纳社会保障资金的证明材料，应提供开标前六个月内任意一个月的缴纳社会保险的凭据（专用收据或社会保险缴纳清单）复印件；

 投标人是其他组织和自然人的，需要提供开标前六个月内任意一个月的缴纳税收和社会保险的凭据。

 注：依法免税或不需要缴纳社会保障资金的投标人，须提供相应文件证明其依法免税或不需要缴纳社会保障资金。

**格式3 具备履行合同所必需的设备和专业技术能力的证明材料**

|  |
| --- |
| 履行合同所必需的设备 |
| 序号 | 设备名称 | 规格型号 | 数量 | 备注 |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |
| 专业技术能力 |
| 序号 | 技术人员姓名 | 职称/岗位证书 | 数量 | 备注 |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |

投标人名称（盖章）：

授权代表（签字或盖章）：

日 期：

### 格式4 **项目负责人简历表**

项目负责人简历表

项目编号：

投标人名称：（公章） 法定代表人或授权代理人签字：

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 姓名 |  | 性别 |  | 年龄 |  |
| 职务 |  | 职称 |  | 学历 |  |
| 参加工作时间 |  | 担任技术负责人年限 |  |
| 承担项目情况 |
| 采购单位 | 项目名称 | 项目规模（成交金额） | 在建或已完 | 项目质量 |  |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |

**备注：其他服务人员简历表参照本表编制。**

**格式5 小微企业声明函**

本公司（联合体）郑重声明，根据《政府采购促进中小企业发展管理办法》（财库﹝2020﹞46 号）的规定，本公司（联合体）参加 （单位名称） 的 （项目名称） 采购活动，提供的产品全部由符合政策要求的中小企业制造。相关企业（含联合体中的中小企业、签订分包意向协议的中小企业）的具体情况如下：

 1. （标的名称） ，属于 （采购文件中明确的所属行业）行业 ；制造商为 （企业名称），从业人员 人，营业收入为 万元，资产总额为 万元，属于 （中型企业、小型企业、微型企业）；

 2. （标的名称） ，属于 （采购文件中明确的所属行业）行业 ；制造商为 （企业名称），从业人员 人，营业收入为 万元，资产总额为 万元，属于 （中型企业、小型企业、微型企业） ；

 ……

 以上企业，不属于大企业的分支机构，不存在控股股东为大企业的情形，也不存在与大企业的负责人为同一人的情形。

 本企业对上述声明内容的真实性负责。如有虚假，将依法承担相应责任。

 企业名称（盖单位公章）：

 日 期：

 注：从业人员、营业收入、资产总额填报上一年度数据，无上一年度数据的新成立企业可不填报。

格式6 残疾人福利性单位声明函

本单位郑重声明，根据《财政部 民政部 中国残疾人联合会关于促进残疾人就业政府采购政策的通知》（财库〔2018〕 141号）的规定，本单位为符合条件的残疾人福利性单位，且本单位参加\_\_\_\_\_\_单位的\_\_\_\_\_\_项目采购活动提供本单位制造的货物（由本单位承担工程/提供服务），或者提供其他残疾人福利性单位制造的货物（不包括使用非残疾人福利性单位注册商标的货物）。

本单位对上述声明的真实性负责。如有虚假，将依法承担相应责任。

 单位名称（盖章）：

 日 期：

注：1、根据《财政部 民政部 中国残疾人联合会关于促进残疾人就业政府采购政策的通知》（财库〔2018〕 141号）第一条的规定：享受政府采购支持政策的残疾人福利性单位应当同时满足以下条件：

（1）安置的残疾人占本单位在职职工人数的比例不低于25%（含25%），并且安置的残疾人人数不少于10人（含10人）；

（2）依法与安置的每位残疾人签订了一年以上（含一年）的劳动合同或服务协议；

（3）为安置的每位残疾人按月足额缴纳了基本养老保险、基本医疗保险、失业保险、工伤保险和生育保险等社会保险费；

（4）通过银行等金融机构向安置的每位残疾人，按月支付了不低于单位所在区县适用的经省级人民政府批准的月最低工资标准的工资；

（5）提供本单位制造的货物、承担的工程或者服务（以下简称产品），或者提供其他残疾人福利性单位制造的货物（不包括使用非残疾人福利性单位注册商标的货物）。

前款所称残疾人是指法定劳动年龄内，持有《中华人民共和国残疾人证》或者《中华人民共和国残疾军人证（1至8级）》的自然人，包括具有劳动条件和劳动意愿的精神残疾人。在职职工人数是指与残疾人福利性单位建立劳动关系并依法签订劳动合同或者服务协议的雇员人数。

2、根据《财政部 民政部 中国残疾人联合会关于促进残疾人就业政府采购政策的通知》（财库〔2018〕 141号）第二条的规定：投标人提供的《残疾人福利性单位声明函》与事实不符的，依照《政府采购法》第七十七条第一款的规定追究法律责任。

### 格式7 符合政府采购优惠政策产品明细及报价表（如果有）

单位：元/人民币

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 序号 | 名称 | 品牌 | 规格型号 | 数量 | 产地 | 制造厂家 | 单价 | 合价 |
| 节能产品 |
| 1 |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 2 |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 3 |  |  |  |  |  |  |  |  |
| … |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 节能产品报价小计： 元，占总报价的权重： % |
| 环境标志产品 |
| 1 |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 2 |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 3 |  |  |  |  |  |  |  |  |
| … |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 环境标志产品报价小计： 元，占总报价的权重： % |
| 备注：1、此表中的名称、品牌、规格型号、数量、产地、制造厂家、单价和合价必须与《报价明细表》中的一致。2、此表中的节能、环境标志等认证产品必须后附符合政府采购优惠政策的品目清单中由国家确定的认证机构出具的、处于有效期之内的认证证书复印件，否则不给予政府采购政策优惠。 |

投标人(盖单位公章):

法定代表人或被授权人（签字或盖章）:

 日 期：

**符合政府采购优惠政策的证明材料**

### 格式8政府强制采购节能产品明细表

项目编号：

投标人名称：（盖单位公章）

法定代表人或授权代理人签字（或盖章）：

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 序号 | 产品名称 | 制造商 | 品牌 | 产品型号 | 节能标志认证证书编号 | 认证证书有效截止日期 |
|
|  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |

说明：

1、政府采购强制节能产品根据财政部、国家发展改革委公布的节能产品品目清单认定，投标人须提供由国家确定的认证机构出具的、处于有效期之内的节能产品认证证书复印件。

 **2、如所报产品为政府强制采购节能产品，必须按规定格式逐项填写，否则按无效投标处理。**

 年 月 日

**附件十五：封面格式：**

|  |  |
| --- | --- |
| **投标文件****（正本）**项目编号：项目名称：投标人名称（公章）：地址：邮编：电话：传真： | **投标文件****（副本）**项目编号：项目名称：投标人名称（公章）：地址：邮编：电话：传真：  |

|  |
| --- |
| **报价一览表/电子文档** 项目编号：项目名称：投标人名称（公章）： |

**封口格式：**

|  |
| --- |
| …………………于 年 月 日 时之前不准启封（公章）………………… |